(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



- | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881

(43) 国際公開日 2002 年2 月21 日 (21.02.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/14271 A1

(51) 国際特許分類⁷: C07D 207/16, 401/14, 417/14, 498/04, 487/04, A61K 31/401, 31/454, 31/4439, 31/427, 31/4709, 31/5377, 31/438, 31/496, 31/506, 31/517, 31/5025, 31/551, A61P 43/00, 3/10, 3/04, 31/18, 35/04, 17/00, 13/08, 1/02, 37/06

(21) 国際出願番号: PCT/JP01/06906

(22) 国際出願日: 2001年8月10日(10.08.2001)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:

特願2000-243217 2000年8月10日(10.08.2000) JP 特願2000-400296

2000年12月28日(28.12.2000) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): ウェルファイド株式会社 (WELFIDE CORPORATION)[JP/JP]; 〒541-0046 大阪府大阪市中央区平野町二丁目6番9号 Osaka (JP).

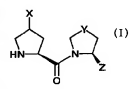
(72) 発明者;および

- (75) 発明者/出願人 *(*米国についてのみ*)*: 北嶋 浩 (KI-TAJIMA, Hiroshi) [JP/JP]. 坂下 弘 (SAKASHITA, Hiroshi) [JP/JP]. 赤星文彦 (AKAHOSHI, Fumihiko) [JP/JP]. 林 義治 (HAYASHI, Yoshiharu) [JP/JP]; 〒 573-1153 大阪府枚方市招提大谷二丁目25番1号 ウェルファイド株式会社 創薬研究所内 Osaka (JP).
- (74) 代理人: 高島 ー(TAKASHIMA, Hajime); 〒541-0044 大阪府大阪市中央区伏見町四丁目2番14号 藤村大和 生命ビル Osaka (JP).

[続葉有]

(54) Title: PROLINE DERIVATIVES AND USE THEREOF AS DRUGS

(54) 発明の名称: プロリン誘導体及びその医薬用途

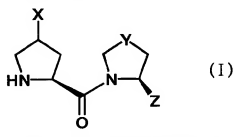


(57) Abstract: The invention aims at providing compounds which exhibit therapeutic effects through the inhibition of DPP-IV and are satisfactory as drugs. The invention has been accomplished by finding that γ -substituted proline derivatives of the general formula (I) exhibit potent DPP-IV inhibitory activities and improving the same in stability. [In the general formula, each symbol is as defined in the description.]

(57) 要約:

本発明目的はDPP-IV阻害作用による治療効果を有し、医薬品として満足できる化合物を提供することにある。

本発明者らは、式(I)



[式中、各記号は明細書中に記載のとおりである。]

で表されるプロリンのγ位に置換基を導入した誘導体が強力なDPP-IV阻害 作用を有する事を見出し、さらに安定性を高めることにより本発明を完成した。





- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許

(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

明細書

プロリン誘導体及びその医薬用途

発明の属する技術分野

本発明は、ジペプチジルペプチダーゼIV (DPP-IV) 阻害作用を示し、 糖尿病、肥満、HIV感染、癌転移、皮膚病、前立腺肥大症、歯根膜炎又は自己 免疫疾患等の治療又は予防に有用なプロリン誘導体又はその塩に関する。

技術背景

DPP-IVはN末端から2番目にプロリン(アラニン、ヒドロキシプロリンでもよい)を有するアミノ酸配列を認識し、ジペプチドXaa-Proを産生するセリンプロテアーゼである(Xaaは任意のアミノ酸、ProはL-プロリンを示す)。DPP-IVは、哺乳動物組織中に広く分布し、特に血液、腎臓、腸管上皮及び胎盤に存在することが知られている。

哺乳動物におけるDPP-IVの生理学的役割は完全には解明されていないが 、神経ペプチドの分解〔ヘイマン(Heymann)等、FEBSレターズ(F EBS Letters) 第91巻、360-364頁(1978)]、T細胞 の活性化〔ショーン (Schon) 等、バイオメディカ・バイオキミカ・アクタ (Biomedica Biochimica Acta)第44巻、K9-K 15頁(1985)]、転移性腫瘍細胞の内皮への接着〔ジョンソン(John son) 等、ジャーナル・オブ・セル・バイオロジー (Journal of Cell Biology)、第121巻、1423-1432頁(1993) 〕、HIVウイルスのリンパ球への侵入〔カレバウト(Callebaut)等 、サイエンス (Science) 第262巻、2045-2050頁 (1993) 〕等の広範囲にわたる生体機能に関与することが明らかにされつつある。なか でも、強力なインスリン分泌能を有し食後の血糖値調節を担う生体内物質グルカ ゴン様ペプチド (GLP-1) を不活性化する酵素としてのDPP-IVの役割 が注目されている〔デアコン(Deacon)等、ジャーナル・オブ・クリニカ ル・エンドクリノロジー・アンド・メタボリズム (Journal of Cl inical Endocrinology and Metabolism)

、第80巻、952-957頁(1995)]。

GLP-1は生体内においては数分で代謝されることが知られている。その中でも特にDPP-IVによる代謝は重要であり、GLP-1を速やかに切断して不活性型GLP-1を産生する〔デアコン(Deacon)等、アメリカン・ジャーナル・オブ・フィジオロジー(American Journal of Physiology)、第271巻、E458-E464頁(1996)〕。加えて、この不活性型GLP-1がGLP-1レセプターに対し拮抗作用することから、GLP-1の生理的作用がさらに減弱化すると考えられている〔ヌーゼン(Knudsen)等、ヨーロピアン・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー(European Journal of Pharmacology)、第318巻、429-435頁(1996)〕。したがって、DPP-IV阻害によりGLP-1の分解を抑制する方法はGLP-1作用増強のアプローチとして最良と考えられる。すなわち、DPP-IV阻害薬はインスリン非依存型糖尿病(2型糖尿病)患者にとって、遷延性低血糖などの副作用を伴わずに食後高血糖を是正するための優れた治療方法になり得るものと期待されている。

 $\mathrm{DPP-IV}$ 阻害薬に関する特許出願には以下のようなものがある。特表平9-509921号公報には(S)-2-シアノ-1-L-プロリンピロリジン誘導体が開示されている。これにおいて開示された化合物のL-プロリン部分に相当する $\mathrm{L}-\alpha-$ アミノ酸は疎水性側鎖を有する事を特徴とする。

また、WO99/61431公報には天然アミノ酸とチアゾリジン又はピロリジンからなる化合物がDPP-IV阻害作用を示すことが記載されている。

発明の開示

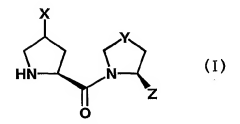
現在までに多くのDPP-IV阻害薬が報告されているが〔オウガスチンス(Augustyns)等、カレント・メディシナル・ケミストリー(Current Medicinal Chemistry)、第6巻、311-327頁(1999)〕、いずれの化合物も、阻害活性、生体内における安定性及び安全性が十分とは言えず、医薬品として満足出来るものではない。したがって、DPP-IV阻害作用による治療効果を有し、医薬品として満足できる化合物の開発

が望まれている。

本発明者らは、上記の点に鑑み新規DPP-IV阻害薬の開発を目的とし鋭意 検討を行った。その結果、本発明者らは、プロリンのγ位に置換基を導入した誘 導体が強力なDPP-IV阻害作用を有する事を見出し、さらに安定性を高めて 本発明を完成した。

すなわち、本発明は以下の化合物に関する。

(1) 一般式(I)



〔式中、Xは $-NR^1R^2$ (R^1 、 R^2 は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ 独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリ ール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか 、又は互いに結合して1~2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいても よいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を 有していてもよい芳香環が縮合していてもよく、また、このヘテロサイクルはス ピロ環でもよい。)、-NR³COR⁴(R³、R⁴は、同一又は異なっていてもよ く、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルア ルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール又 はヘテロアリールアルキルを示す。)、-NR⁵CONR⁶R⁷または-NR⁵CH $_{9}$ CH $_{9}$ NR 6 R 7 (R 5 、R 6 、R 7 は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独 立して水素原子、アルキル、アシル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル 、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを 示すか、又は R^6 、 R^7 は互いに結合して $1\sim2$ 個の窒素原子又は酸素原子をそれ ぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサ イクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。)、 - N R⁸

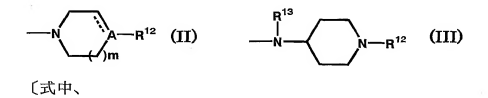
 SO_2R^8 (R^8 、 R^9 は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)、 $-OR^{10}$ 又は $-OCOR^{11}$ (R^{10} 、 R^{11} は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)を示し、

Yは CH_2 、CH-OH、S、 $S=O又は<math>SO_2$ を示し、

Zは水素原子又はシアノを示す。

なお、上記基のうち、アルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、シクロアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル及びヘテロサイクルは、それぞれ置換基を有していてもよい。〕で示されるLープロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

(2) 一般式 (I) のXが下式



は単結合又は二重結合を示し、

 R^{12} はアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、 $-NR^{14}R^{15}$ 、 $-OR^{16}$ 、 $-COR^{17}$ 、 $-CO_2R^{18}$ 、 $-CONR^{19}R^{20}$ 又は $-SO_2R^{21}$ (R^{14} 、 R^{15} 、 R^{16} 、 R^{17} 、 R^{18} 、 R^{19} 、 R^{20} 及び R^{21} は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル又はハロアルキルを示すか、又は R^{14} と R^{15} 、 R^{19} と R^{20} はそれぞれ互いに結合して $1\sim 2$ 個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを

4

形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香 環が縮合していてもよい。)を示し、

R¹³は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示し、mは1又は2を示し、

Aは炭素原子又は窒素原子を示す。

ただし、i) Aが炭素原子を示す場合、Aは水酸基、カルボキシル又はアルコキシカルボニルで置換されていても良い。また、ii) Aが窒素原子を示す場合、

は単結合を示す。

なお、上記基のうち、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル及びヘテロサイクルはそれぞれ置換基を有していてもよい。〕から選ばれる置換基である前記(1)に記載のLープロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

(3) 一般式 (I) のXが下式

〔式中、R²²は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示し、

R²³、R²⁴は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル

5

、ハロゲン、ハロアルキル、シアノ、ニトロ、 $-NR^{25}R^{26}$ 、 $-NHSO_2R^{27}$ 、 $-OR^{28}$ 、 $-COOR^{29}$ 、 $-CONHSO_2R^{30}$ 、 $-SO_2OR^{31}$ 、 $-SO_2R^{3}$ 2 又は $-CONR^{33}R^{34}$ (R^{25} 、 R^{26} 、 R^{27} 、 R^{28} 、 R^{29} 、 R^{30} 、 R^{31} 、 R^{32} 、 R^{33} 及び R^{34} は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル又はハロアルキルを示すか、又は R^{25} と R^{26} 、 R^{33} と R^{34} はそれぞれ互いに結合して $1\sim 2$ 個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。)を示し、

a、b、c、d、e、f、gは全て炭素原子であるか、又は、いずれか1つ又は2つが窒素原子で残りが炭素原子を示し、

nは0、1、2又は3を示し、

Aは炭素原子又は窒素原子を示す。

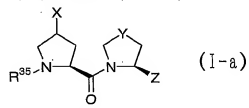
ただし、Aが炭素原子を示す場合、Aは水酸基、カルボキシル又はアルコキシカルボニルで置換されていても良い。

なお、上記基のうち、アルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、ヘテロサイクルは、それぞれ置換基を有していてもよい。〕から選ばれる置換基で示される前記(1)又は(2)のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

- (4)一般式(I)においてXの結合している不斉炭素がS配置で表され、Xが式(V I)又は(V I I)の基であり、 R^{23} 、 R^{24} がそれぞれ同一又は異なってニトロ、シアノ、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、ハロゲン又はハロアルキルであり、Yが硫黄原子であり、Zが水素原子である前記(1)から(3)のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。
- (5) 一般式(I) においてXが水酸基、置換基を有していてもよいフェニルアミノ、置換基を有していてもよい2-ピリジルアミノ、置換基を有していてもよ

い3ーピリダジニルアミノ、置換基を有していてもよい2ーピリミジニルアミノであり、Xが結合している不斉炭素がS配置で表される前記(1)に記載のLープロリン誘導体Xはその医薬上許容される塩。

(6) 一般式 (I-a)

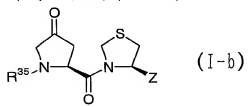


〔式中、Xは $-NR^1R^2$ (R^1 、 R^2 は同一又は異なっていてもよく、それぞれ独 立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリー ル、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか、 又は互いに結合してヘテロサイクルを形成してもよく、1~2個の窒素原子又は 酸素原子をそれぞれ含んでいてもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を 有していてもよい芳香環が縮合していてもよく、またこのヘテロサイクルはスピ 口環でもよい。)、-NR3COR4(R3、R4は同一又は異なっていてもよく、 それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキ ル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール又はヘ テロアリールアルキルを示す。)、-NR⁵CONR⁶R⁷または-NR⁵CH₂C $H_2NR^6R^7$ (R^5 、 R^6 、 R^7 は同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して 水素原子、アルキル、アシル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリ ール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか、 又は R^6 、 R^7 は互いに結合してヘテロサイクルを形成してもよく、 $1 \sim 2$ 個の窒 素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよく、さらに、このヘテロサイクル に置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。)、又は-NR8S $O_{\mathfrak{p}}R^{\mathfrak{g}}(R^{\mathfrak{g}}, R^{\mathfrak{g}}$ は同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、 アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアル キル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。) を示し、YはCH $_{2}$ 、CH-OH、S、S=O又はSO, を示し、Zは水素原子又はシアノを示し、 R^{35} は $-COR^{41}$ (R^{41} は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアル

キルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)又は一COOR⁴² (R⁴²はアルキル、シクロアルキル、シクロアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)を示す。なお、上記基のうち、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリール、アリール、アリール、アリール、ヘテロアリール、ヘテロアリール、ヘテロアリール、ヘテロアリール、ヘテロアリール、ヘテロアリールでルキル、ヘテロサイクルは、それぞれ置換基を有していてもよい。〕

で表される化合物。

(7) 一般式(I-b)



〔式中、Z は水素原子又はシアノを示し、 R^{35} は $-COR^{41}$ (R^{41} は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)又は $-COOR^{4}$ 2 (R^{42} はアルキル、シクロアルキル、シクロアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)を示す。なお、上記基のうち、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキルは、それぞれ置換基を有していてもよい。〕で表される化合物。

さらに本発明は、以下の医薬用組成物に関する。

- (8) 前記 (1) \sim (5) のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩と薬理学上許容しうる担体とを含有する医薬組成物。
- (9) 前記 (1) \sim (5) のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩を有効成分とするDPP-IV阻害薬。
- (10) 前記 (1) ~ (5) のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩を有効成分とするDPP-IVが関与する疾患の治療剤。
- (11) 前記疾患が糖尿病、肥満、HIV感染、癌転移、皮膚病、前立腺肥大症

、歯根膜炎又は自己免疫疾患によるものである前記(10)に記載の治療剤。 本明細書中で使用されている各記号について以下に説明する。

アルキルとは、好ましくは炭素数 $1 \sim 8$ で直鎖状又は分岐鎖状のアルキルを意味し、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル、オクチル等が挙げられる。

アシルは、好ましくは炭素数 1~8で直鎖状でも分岐鎖状でもよく、例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ヘキサノイル等が挙げられる。

シクロアルキルとしては、好ましくは炭素数3~7で、例えばシクロプロピル 、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等が挙げられる。

シクロアルキルアルキルとは、そのシクロアルキル部は上記と同等であり、そのアルキル部は、好ましくは炭素数 1~3で直鎖状又は分岐鎖状のシクロアルキルを意味し、例えばシクロプロピルメチル、2-シクロブチルエチル、3-シクロペンチルプロピル、シクロペキシルメチル、2-シクロペキシルエチル、シクロペプチルメチル等が挙げられる。

アリールとしては、好ましくはフェニル、ナフチル、又はオルト融合した二環式の基で $8\sim10$ 個の環原子を有し少なくとも一つの環が芳香環であるもの(例えばインデニル)等が挙げられる。

アリールアルキルとは、そのアリール部は上記と同等であり、そのアルキル部は、好ましくは炭素数 $1 \sim 3$ で直鎖状でも分岐鎖状でもよく、例えばベンジル、ベンズヒドリル、フェネチル、3 - 7 エニルプロピル、1 - 7 アナンチル、2 - (1 - 7) エチル、2 - (2 - 7) エチル、3 - (2 - 7) アロピル等が挙げられる。

アリールアルケニルとは、そのアリール部は上記と同等であり、そのアルケニル部は、好ましくは炭素数2~3で直鎖状でも分岐鎖状でもよく、例えばスチリル等が挙げられる。

ヘテロアリールとは、好ましくは炭素及び $1\sim4$ 個のヘテロ原子(酸素、硫黄 又は窒素)を有する $5\sim6$ 員環基、又はそれから誘導される $8\sim10$ 個の環原子

を有するオルト融合した二環式へテロアリール、特にベンズ誘導体、若しくはプロペニレン、トリメチレン若しくはテトラメチレン基をそれに融合して導かれるもの、並びにその安定なNーオキシド等が挙げられる。例えば、ピロリル、フリル、チエニル、オキサゾリル、イソキサゾリル、イミダゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、ピラゾリル、トリアゾリル、テトラゾリル、1,3,5ーオキサジアゾリル、1,2,4ーオキサジアゾリル、ピラジニル、ピリダジニル、ピリダジニル、ピリダジニル、ピリダジニル、パンズオキサゾリル、ベンズイソキサゾリル、ベンブチアゾリル、ベンブナアゾリル、ベンブナアゾリル、インダゾピリダジニル、チアナフテニル、イソチアナフテニル、ベンブフラニル、イソベンゾフラニル、ベングチエニル、クロメニル、イソインドリル、インドリル、インドリニル、インギリール、キナゾリニル、シンノリニル、2,1,3ーベンズオキサジアゾリル、ベンズオキサジニル等が挙げられる。

ヘテロアリールアルキルとは、そのヘテロアリール部は上記と同等であり、そのアルキル部は、好ましくは炭素数 $1 \sim 3$ で直鎖状でも分岐鎖状でもよく、例えば 2-ピロリルメチル、2-ピリジルメチル、3-ピリジルメチル、4-ピリジルメチル、2-チエニルメチル、2-(2-ピリジル)エチル、2-(3-ピリジル)エチル、2-(3-ピリジル)エチル、2-(4-ピリジル)エチル、3-(2-ピロリル)プロピル、4-イミダゾリルメチル等が挙げられる。

ヘテロサイクルとは、炭素及び少なくとも 1 個の窒素を有しさらに他のヘテロ原子(酸素又は硫黄)を有していてもよく、飽和または不飽和であってもよい、単環の $4 \sim 7$ 員環基またはスピロ環である $10 \sim 11$ 員環基であり、例えばアゼチジニル、ピロリジニル、ピペリジノ、ピペラジニル、モルホリノ、1, 4 - ジアゼパニル、1, 2, 5, 6 - テトラヒドロピリジル、チオモルホリノ、オキソチオモルホリノ、ジオキソチオモルホリノ、3 - アザスピロ[5, 5] ウンデシル、1, 3, 8 - トリアザスピロ[4, 5] デシル等が挙げられる。

ハロゲンとしては、塩素、臭素、フッ素、ヨウ素が挙げられる。

ハロアルキルとしては、トリフルオロメチル、2,2,2-トリフルオロエチル 、ペンタフルオロエチル等が挙げられる。

なお、上記置換基のうち、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、ヘテロサイクルは、以下に示す1または2個以上の置換基によってそれぞれ置換されていてもよい。

これらの置換基としては、例えば、ハロゲン、水酸基、ニトロ、シアノ、トリフルオロメチル、アルキル、アルコキシ、アルキルチオ、ホルミル、アシルオキシ、オキソ、フェニル、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、4ーピッジル、2ーモルホリノエチル、3ーピコリル、アリールアルキル、-COO R_a 、-CH $_2$ COO R_a 、-CON R_b R_c 、-CH $_2$ COO R_a 、-CON R_b R_c 、-COO (C R_a) R_c (Qは R_c) R_c (Qは R_c) R_c (Qは R_c) R_c R_c

これらの置換基は、さらに置換基を有していてもよく、例えば、置換基を有するフェニル、2ーピリジル、4ーピペリジニルとしては、4ーシアノフェニル、4ークロロフェニル、4ーメトキシフェニル、5ーシアノー2ーピリジル、1ーエトキシカルボニルー4ーピペリジニル等が挙げられる。

ここで、上記置換基の置換基において、ハロゲン、アルキル、アリールアルキルは前述と同様のものが挙げられる。

アルコキシは、好ましくは炭素数 1~8で直鎖状でも分岐鎖状でもよく、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ、オクチルオキシ等が挙げられる。アルキルチオは、好ましくは炭素数 1~8で直鎖状でも分岐鎖状でもよく、例えばメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ、オクチルチオ等が挙げられる。アシルオキシは、好ましくは炭素数 1~8で直鎖状でも分岐鎖状でもよく、例えばホルミルオキシ、アセチルオキシ、プロピオニルオキシ、ブチリルオキシ、バレリルオキシ、ピバロイルオキシ、ヘキサノイルオキシ、ベンゾイルオキシ等が挙げられる。

また、 $R_a \sim R_n$ は、水素、アルキル(前述と同様)、アリールアルキル(前述と同様)を示す。なお、 $-NR_bR_c$ 、 $-NR_cR_f$ 、 $-NR_iR_j$ 、 $-NR_1R_m$ における R_b と R_c 、 R_c と R_f 、 R_i と R_j 、 R_1 と R_n は、それぞれ互いに結合して $1 \sim 2$ 個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよく(前述と同様であり、これは上述の置換基により置換されていてもよい。)、さらに $-NR_cR_f$ は=0を有するヘテロアリール(例えば2-ピロリジノン-1-イル、スクシンイミド、オキサゾリジン-2-オン-3-イル、2-ベンズオキサゾリノン-3-イル、フタルイミド、シス-ヘキサヒドロフタルイミド等)を示すこともできる。 $T_1 \sim T_4$ は、水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリールアルキル又はハロアルキルを示し、これは上述の置換基により置換されていてもよい。

化合物(I)においてXが結合している不斉炭素により、化合物(I)は光学活性体又はジアステレオマー混合物として存在することができるが、当該ジアステレオマー混合物は公知の手法により各光学活性体に分離することができる。

化合物 (I) は多形 (polymorphism) を示すことができ、また、 一より多くの互変異性体として存在することができる。

したがって、本発明は、上記のようないかなる立体異性体、光学異性体、多形

体、互変異性体、及びそれらの任意の混合物等を含有するものである。

化合物(I)の医薬上許容される塩としては、無機酸付加塩(例えば、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等との塩)、有機酸付加塩(例えば、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、シュウ酸、クエン酸、マロン酸、フマル酸、グルタル酸、アジピン酸、マレイン酸、酒石酸、コハク酸、マンデル酸、リンゴ酸、パントテン酸、メチル硫酸等との塩)、アミノ酸との塩(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸等との塩)等が挙げられる。

本発明のL-プロリン誘導体は、以下の方法により製造することができる。 スキーム1に、一般式(I)においてXが-O R^{10} 、または、-OCO R^{11} である化合物の製造方法を示す。

スキーム1

〔式中、 R^{36} はアミノ酸の保護基(例えば、tert-ブトキシカルボニル(Boc)、ベンジルオキシカルボニル(Cbz))を示し、 R^{36} は水酸基の保護基(例えば、tert-ブチルジメチルメチルシリル、トリイソプロピルシリル、<math>tert-ブチルジフェニルシリル)を示し、A'は R^{10} 又は COR^{11} を示す。他の各記号は前記と同義である。〕

一般式(VIII)で示される化合物のZがシアノの場合には文献記載の手法〔アシュワース(Ashworth)等、バイオオーガニック・アンド・メディシナル・ケミストリー・レターズ(Bioorganic & Medicainal Chemistry Letters)、第6巻、1163-1166 頁(1996)〕であるか、又はこれらの文献に基づいて慣用の手法により調製できる。また、一般式(IX')で示される化合物〔以下化合物(IX')と記す〕は、ヒドロキシプロリン誘導体の水酸基を常法によりシリル化して調製できる。

工程a:化合物(VIII)と化合物(IX)を反応させてアミド化合物(XI)を、又は化合物(VIII)と化合物(IX')を反応させてアミド化合物(X)を得る工程である。

化合物(IX)又は(IX')のカルボン酸を活性化する縮合剤として、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、N-(3-ジメチルアミノプロピル)-N'-エチルカルボジイミド(EDC)又はその塩酸塩、2-エトキシー1-エトキシカルボニル-1,2-ジヒドロキシキノリン(EEDQ)、カルボジイミダゾール(CDI)、ジエチルホスホリルシアニド、ベンゾトリアゾール-1-イルオキシトリスピロリジノホスホニウムヘキサフルオロホスフェート(PyBOP)、ジフェニルホスホリルアジド(DPPA)、クロロギ酸イソブチル、塩化ジエチルアセチル、塩化トリメチルアセチル等が挙げられる。これらの縮合剤を単独で、あるいはN-ヒドロキシスクシンイミド(HONSu)、ヒドロキシベンゾトリアゾール(HOBT)、又は3-ヒドロキシー4-オキソー3,4-ジヒドロ-1,2,3-ベンゾトリアジン(HOOBT)、又は4-ジメチルアミノピリジン(DMAP)等の添加剤を組み合わせて用いる。

当該反応は通常不活性溶媒中で行われ、用いられる不活性溶媒は非プロトン性のものならばいかなるものでもよく、好適なものとして、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、N,N-ジメチルホルムアミド(DMF)等が挙げられる。また、当該縮合は、通常-30~80 C の温度で行われ、好ましくは-10~25 C で行われる。

工程b:化合物(X)を脱保護させて化合物(XI')を得る工程である。

この反応はテトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、テトラブチルアンモニウムフルオリド等を用いて行うことができ、この際、酢酸等の酸を用いて反応液を緩衝するのが好ましく、通常 $-30\sim70$ $\mathbb C$ の温度下で、 $10分\sim24$ 時間で行われる。

工程c:化合物 (XI) を反応させて化合物 (XII) を、又は化合物 (XII) を反応させて化合物 (XIII) を得る工程である。

化合物(XI)又は(XI')の水酸基を通常の方法でアシル化することにより、A'が COR^{11} である一般式(XII)又は(XII')の化合物をそれぞれ得ることができる。この R^{11} がアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルである化合物(XII)又は(XII')の合成法としては、酸ハライドのような活性化カルボン酸誘導体を使用する方法、カルボン酸とカップリング剤を使用する方法等が挙げられる。

また、化合物(XI)又は(XI')の水酸基をアルコラートに変換し、それに続きハロゲン化アルキル等に求核置換反応させることにより、A'が R^{10} である一般式(XII)又は(XII')の化合物をそれぞれ得ることができる。反応は、水素化ナトリウム等の塩基の存在下、アルキルハライド等を用いてテトラヒドロフラン等の不活性溶媒中で、通常 $-80\sim60$ C の温度で行われ、好ましくは $-50\sim25$ C で行われる。

工程 d: 化合物 (XI) を反応させて化合物 (XII') を、又は化合物 (XI') を反応させて化合物 (XII) を得る工程である。

反応は、トリフェニルホスフィン又はトリブチルホスフィン等のホスフィン類及びジアゾジカルボン酸ジエステルの存在下、 R^{11} COOH又は水酸基を有するアリール、ヘテロアリール類等を用いてトルエン、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、通常 $-30\sim110$ ∞ の温度で行われ、好ましくは $0\sim25$ ∞ の温度で行われる。

また、化合物(XI)又は(XI')の水酸基をスルホニル化反応させた後、

カルボン酸塩を反応させることにより、A、がCOR¹¹である一般式(XII、)又は(XII)の化合物をそれぞれ得ることができる。スルホニル化反応は、ビリジン、トリエチルアミン等の塩基の存在下、p-トルエンスルホニルクロリド、メタンスルホニルクロリド、トリフルオロメタンスルホニルクロリド等を用いて、ジクロロメタン、1,2-ジクロロエタン等の不活性溶媒中で、通常-30~60℃で10分から24時間で行われる。続くカルボン酸塩との反応は、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等の無機塩基の存在下、 R^{11} COOHを用いて、アセトン、ヘキサメチルホスホルアミド等の不活性溶媒中、通常0~120℃で10分から24時間で行われる。

工程e:化合物(XII)を脱保護させて化合物(XIII)を得る工程、又は化合物(XII')を脱保護させて化合物(XIII')を得る工程である。

この反応において、保護基がBoc基の場合は、例えば、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、酢酸エチル、メタノール、エタノール、クロロホルム等の溶媒中、塩化水素又は、トリフルオロ酢酸等の酸を用いて、通常 $-30\sim60$ $^{\circ}$ $^{\circ}$

スキーム 2 に、一般式 (I) において X が - N R^1 R^2 である化合物の製造方法を示す。

スキーム2

〔式中、 OSO_2R^{37} は脱離基(例えば、トシレート(OTs)、メシレート(OMs)、トリフレート(OTf))を示し、Halkの口がンを示し、 R^{38} 、 R^{39} は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか、又は互いに結合して $1\sim2$ 個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。他の各記号は前記と同義である。〕

工程f:化合物(XI)の水酸基をスルホニル化反応させて化合物(XIV)を得る工程である。

この反応は、ピリジン、トリエチルアミン等の塩基の存在下、pートルエンス ルホニルクロリド、メタンスルホニルクロリド、トリフルオロメタンスルホニル クロリド等を用いて、ジクロロメタン、1,2-ジクロロエタン等の不活性溶媒

中、通常-30~60℃の温度下で、10分~24時間で行われる。

工程g:化合物(XIV)をアジド化反応させて化合物(XV)を得る工程である。

反応は金属アジ化物、例えばアジ化ナトリウムを用いて、N, N ージメチルホルムアミド等の溶媒中、通常 $0\sim120$ C の温度で30 分から24 時間で行われる。

工程 h: 化合物 (XI) から直接、化合物 (XV) を得る工程である。

反応は、トリフェニルホスフィン又はトリブチルホスフィン等のホスフィン類 及びジアゾジカルボン酸ジエステルの存在下、アジ化水素、DPPA、アジ化亜 鉛ビスピリジン錯塩等を用いてトルエン、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中 、通常-30~100℃の反応温度で行われる。

工程1:化合物 (XV) を還元して化合物 (XVI) を得る工程である。

この反応としてパラジウム、白金、ニッケル等を用いた接触還元、金属水素化物による還元、トリフェニルホスフィン、チオール、スルフィド、ジボラン、あるいは遷移金属を用いる還元等が挙げられる。

工程 \mathbf{j} :化合物(\mathbf{X} \mathbf{V} \mathbf{I})と化合物(\mathbf{X} \mathbf{V} \mathbf{I} \mathbf{I})を反応させて化合物(\mathbf{X} \mathbf{I} \mathbf{X})を得る工程である。

反応はトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等の塩基存在下、N-メチルー2-ピロリドン、N, N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、0 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 容媒の沸点付近の温度で、好ましくは0 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ われる。

工程k:化合物(XVI)と化合物(XVIII)を反応させた後に還元して化合物(XIX)を得る工程である。

この反応は、水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム等の存在下、メタノール、エタノール、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、1,4ージオキサン等の不活性溶媒中、必要に応じて酸性触媒、例えば酢酸、pートルエンスルホン酸、三フッ化ホウ素・ジエチルエーテル錯体等を用いてもよ

く、通常0~100℃の温度下で、10分~20時間で行われる。

工程j又はkは必要に応じて繰り返すことにより、 R^1 と R^2 が同一又は異なる化合物(XIX)を得ることができる。

工程1:化合物(XI)から直接、化合物(XIX)を得る工程である。

反応は、トリフェニルホスフィン又はトリブチルホスフィン等のホスフィン類 及びジアゾジカルボン酸ジエステルの存在下、イミノジカーボネート類、スルホ ンアミド類、酸性度が高いN-H水素を有している含窒素化合物等を用いてトル エン、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中で行われる。

工程m:化合物(XI)を酸化して(XX)を得る工程である。

この反応は、例えば、室温にてピリジン三酸化硫黄錯体及びジメチルスルホキシドを使用する方法がある。有用な他の方法としては、例えば、アルカリ性過マンガン酸カリウム溶液を使用する方法;オギザリルクロリド、ジメチルスルホキシド及び3級アミンを使用する方法;無水酢酸及びジメチルスルホキシドを使用する方法;ジクロロ酢酸を触媒として、EDC及びジメチルスルホキシドを使用する方法;ジクロロメタン中、酸化クロミウム(XI)ピリジン錯体を使用する方法;TEMPOフリーラジカルを触媒として、臭化ナトリウムの存在下、次亜塩素酸ナトリウム水溶液を酢酸エチルやトルエン中で使用する方法等がある。

工程n:化合物(XX)と化合物(XXI)を反応させた後に還元して化合物(XIX)を得る工程である。

この反応は、水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム等の存在下、メタノール、エタノール、ジクロロメタン、1, 2-ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、1, 4-ジオキサン等の不活性溶媒中、必要に応じて酸性触媒、例えば酢酸、p-トルエンスルホン酸、三フッ化ホウ素・ジエチルエーテル錯体等を用いてもよく、通常 $0\sim100$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 温度下で、10 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 0 時間で行われる。

化合物(XXI)は、公知の方法で合成することができる。

工程 o はスキーム 1 の工程 e と同様である。

スキーム3に、一般式(I)においてXが-NR3COR4である化合物の製造

方法を示す。

スキーム3

〔式中の各記号は前記と同義である。〕

化合物 (XXIII) はスキーム 2 で得られた化合物 (XVI) と同一又は化合物 (XIX) の R^1 、 R^2 の一方が水素原子の化合物である。

工程p:化合物 (XXIII) を反応させアミド化合物 (XXIV) を得る工程である。

反応は R^4 COC1を用いるか R^4 CO₂ Hをチオニルクロリド、チオニルブロミド等を用いて酸ハライドにするか、ピバロイルクロリド、クロロギ酸イソブチル等を用いて混合酸無水物とし、トリエチルアミン、ピリジン、N,Nージメチルアニリン等の三級塩基の存在下、トルエン、ヘキサン、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、酢酸エチル、クロロホルム、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ヘキサメチルホスホルアミド等の不活性溶媒中、通常0~120℃で10分から10時間で行われる。

また、 R^4 CO $_2$ Hとの反応は、工程 a で示した縮合剤を用いることもでき、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、N,N ージメチルホルムアミド等の不活性溶媒中、通常-30~80 $^{\circ}$ の温度で行われ、好ましくは-10~25 $^{\circ}$ で行われる。

工程 q はスキーム 1の工程 e と同様である。

スキーム4に、一般式(I)においてXが $-NR^5CONR^6R^7$ である化合物の製造方法を示す。

スキーム4

〔式中の各記号は前記と同義である。〕

化合物(XXVI)はスキーム2で得られた化合物(XVI)と同一又は化合物(XIX)の R^1 、 R^2 の一方が水素原子の化合物である。

工程 \mathbf{r} :化合物 ($\mathbf{X}\mathbf{X}\mathbf{V}\mathbf{I}$) を反応させウレア化合物 ($\mathbf{X}\mathbf{X}\mathbf{V}\mathbf{I}\mathbf{I}$) を得る工程である。

反応は R^6-NCO 等のイソシアナートを用い、トルエン、クロロホルム、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中で通常-20~80 C の温度で行われ、好ましくは0~25 Cで行われる。

また、例えばカルボジイミダゾール、ホスゲン、ジホスゲン(トリクロロメチルクロロホルメート)又はトリホスゲン〔ビス(トリクロロメチル)カーボネート〕等を R^6R^7NH で表されるアミンと、トリエチルアミン等の三級塩基とともに使用する方法もある。

工程sはスキーム1の工程eと同様である。

スキーム5に、一般式(I)においてXが-NR 8 SO $_2$ R 9 である化合物の製造方法を示す。

スキーム5

〔式中の各記号は前記と同義である。〕

化合物 (XXIX) はスキーム2で得られた化合物 (XVI) と同一又は化合

物 (XIX) の R^1 、 R^2 の一方が水素原子の化合物である。

工程t:化合物 (XXIX) を反応させスルホンアミド化合物 (XXX) を得る工程である。

反応は R^8-SO_2C1 等のスルホニルクロリドを用い、トリエチルアミン、ピリジン等の有機塩基又は炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム等の無機塩基の存在下、水、トルエン、クロロホルム、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒中で通常-20~80℃の温度で行われる。

又は、化合物(XXIX)とスルフリルクロリドをトリエチルアミン等の三級塩基の存在下、クロロホルム、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中で反応させてスルファミルクロリドを得、そこにアリール化合物を塩化アルミニウム等のルイス酸の存在下で反応させる方法もある。

工程uはスキーム1の工程eと同様である。

スキーム6 に、化合物 (XXII) の別の製造方法を示す。本製造法は、 R^1 、 R^2 が共に水素原子ではない化合物の場合に有用である。

スキーム6

$$P_{\text{NR}^{1}\text{R}^{2}}$$
 $P_{\text{NR}^{1}\text{R}^{2}}$
 $P_{\text{NR}^{1}\text{R}^{2}}$

〔式中、R⁴⁰はメチル、エチル等のアルキル、ベンジル等を示し、他の各記号は 前記と同義である。〕

工程 v はスキーム 2 で示した化合物 (XI) から化合物 (XIX) の変換方法と同様である。

工程w: 化合物(XXXIII)のエステル保護されたカルボキシル基を脱保護させて化合物(XXXIV)を得る工程である。

反応は通常の脱保護反応が使用できるが、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ条件下で加水分解するか、あるいは R^{40} がベンジル場合は、白金、パラジウム等の存在下、メタノール、エタノール等の不活性溶媒中、接触的水素添加等を行うことにより脱保護することができる。

工程x:化合物 (VIII) と化合物 (XXXIV) を反応させてアミド化合物 (XIX) を得る工程である。

反応は工程aで示した縮合剤を用いることができ、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、N,N-ジメチルホルムアミド等の不活性溶媒中、通常-30~80 Cの温度で行われ、好ましくは-10~25 Cで行われる。

スキーム3に一般式 (XXIV) で示した化合物、スキーム4に一般式 (XXVII) で示した化合物、又はスキーム5に一般式 (XXX) で示した化合物もスキーム6で示したような経路を用いて製造することができる。

〔式中の各記号は前記と同義である。〕又は化合物(XXXII')

$$\begin{array}{c}
OH \\
CO_2R^{40}
\end{array}$$
(XXXIII')

〔式中の各記号は前記と同義である。〕

を原料として上記と同様の方法により、 NR^1R^2 が結合している不斉炭素がR配置で表される化合物(XXII) も製造できる。

〔式中の各記号は前記と同義である。〕

また、各一般式でZがシアノを示す場合、各中間体までの一般式のZをカルバモイル基として製造し、公知の方法により脱水させてシアノ基に変換ができる。

この反応は、脱水剤として五酸化ニリン、オキシ塩化リンーイミダゾール、トリフルオロ酢酸無水物、pートルエンスルホニルクロリドーピリジン等を用いてジクロロメタン、ピリジン等の不活性溶媒中で行われる。

このようにして製造される本発明の一般式(I)のLープロリン誘導体は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、抽出、クロマトグラフィー、再沈殿、再結晶等の手段を適宜施すことによって、任意の純度のものとして採取できる。

また、当該一般式(I)のLープロリン誘導体は、必要により塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等の無機酸及びメタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、シュウ酸、クエン酸、マロン酸、フマル酸、グルタル酸、アジピン酸、マレイン酸、酒石酸、コハク酸、マンデル酸、リンゴ酸、パントテン酸、メチル硫酸等の有機酸との酸付加塩とすることができる。また、水和物等の溶媒和物としても存在する。

本発明の一般式(I)で示される化合物又はその薬理学的に許容される塩は、

哺乳動物(例えば、ヒト、イヌ、ネコ、ラット等)に対して、優れたDPP-I Vの阻害作用を有する。

したがって、本発明化合物(I)又はその薬理学的に許容される塩は、DPP-IVの阻害薬として有用であり、GLP-1が関与していると考えられる疾患(例えば、糖尿病、肥満等)等の予防・治療をはじめとするDPP-IVに起因する各種疾患等の予防・治療に有用である。

また、本発明化合物(I)は、他の糖尿病治療薬、糖尿病性合併症治療薬、抗高脂血症剤又は降圧剤等と同時に同一対象に投与することができ、また、時間差をおいて同一対象に投与することができる。ここにおいて糖尿病治療薬としては、インスリン感受性増強剤、 α – グルコシダーゼ阻害剤あるいはビグアナイド剤等が挙げられる。糖尿病性合併症治療薬としては、アルドース還元酵素阻害剤が挙げられる。抗高脂血症剤としては、コレステロール合成酵素阻害剤であるスタチン系化合物、スクアレン合成酵素阻害剤あるいはトリグリセリド低下作用を有するフィブラート系化合物等が挙げられる。降圧剤としては、カルシウム拮抗剤、アンジオテンシン変換酵素阻害剤あるいはアンジオテンシン I I 拮抗剤等が挙げられる。本発明化合物を多剤と組み合わせて用いる場合、その配合比は、投与対象、投与対象の年齢及び体重、症状、投与時間、剤形、投与方法、組合せ等により適宜選択することができる。

本発明の化合物(I)及びその酸付加塩を前述の医薬として用いる場合、それ自体あるいは適宜の薬理学的に許容される担体、賦形剤、希釈剤などと混合し、散剤、顆粒剤、錠剤、カプセル剤、注射剤等の形態で、経口的又は非経口的に投与することができる。上記製剤中には化合物(I)又はその薬理学的に許容される塩を有効量配合する。

当該化合物(I)又はその薬理学的に許容される塩の投与量は、投与ルート、対象疾患、患者の症状、体重あるいは年齢、用いる化合物によっても異なり、投与目的に応じて適宜設定することができる。通常、成人に経口投与する場合、 $0.01\sim1000$ mg/kg体重/日、好ましくは $0.05\sim500$ mg/kg体重/日を、一日 $1\sim$ 数回に分けて投与するのが好ましい。

実施例

以下に参考例及び実施例を挙げて本発明をより具体的に説明するが、本発明は これらに限定されるものではない。

なお、 1 H $^-$ N M R は特に明記しない限り 3 0 0 M H $^-$ で測定した。 1 H $^-$ N M R のケミカルシフトは、内部標準としてテトラメチルシラン(T M S)を用い、相対的なデルタ($^+$ 的値をパーツパーミリオン($^+$ p p m)で表した。カップリング定数は自明な多重度をヘルツ($^+$ H z)で示し、 $^+$ S(シングレット)、 $^+$ d(ダブレット)、 $^+$ t(トリプレット)、 $^+$ q(カルテット)、 $^+$ quint(クインテット)、 $^+$ m(マルチプレット)、 $^+$ d d(ダブレット オブ ダブレッツ)、 $^+$ t d (トリプレット オブ ダブレッツ)、 $^+$ t d (トリプレット オブ ダブレッツ)、 $^+$ b r s(ブロードシングレット)等と表した。薄層クロマトグラフィーはメルク社製、カラムクロマトグラフィーは富士シリシア化学社製のシリカゲルを用いて行った。

また抽出における有機溶液の乾燥には、特に明記しない限り、無水硫酸ナトリウムまたは無水硫酸マグネシウムを使用した。

参考例 1

- (S)-1-((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシ-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジンの合成
- (1) NーtertーブトキシカルボニルーLーcisー4ーヒドロキシプロリン23.1gとイミダゾール30.0gをDMF300mLに溶解し、これにtertーブチルジメチルシリルクロリド33.3gを加えた。室温で16時間攪拌した後、氷冷下で水 (300mL) を徐々に加えた。10%クエン酸水溶液で反応液を酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水で3回、飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することによりNーtertーブトキシカルボニルーLーcisー4ーtertーブチルジメチルシリルオキシプロリン27.4gを白色固体として得た。
- (2)上記化合物27.4g及び(S)-2-シアノピロリジンの塩酸塩10.4gのDMF250mLに溶解し、トリエチルアミン10.9mL、HOBT1
 4.3g、及びEDCの塩酸塩18.0gを順次加え、室温下15時間攪拌した

。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-tert-ブチルジメチルシリルオキシ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン25.3gを微黄色油状物として得た。

(3) 上記化合物 25.3 gをテトラヒドロフラン 300 m L に溶解し、氷冷下、テトラブチルアンモニウムフロリドの 1.0 m o 1 / L テトラヒドロフラン溶液 60 m L を滴下し、室温下 3 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣を飽和食塩水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物 20. 6 g を 白色 固体として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 25-1. 45 (9H, m), 1. 50-1. 64 (1H, m), 1. 95-2. 30 (4H, m), 2. 98-3. 13 (1H, m), 3. 30-3. 67 (4H, m), 4. 13-4. 26 (1H, m), 4. 30-4. 42 (1H, m), 4. 77-4. 88 (1H, m), 5. 16 (1H, d, J=6. 5Hz).

参考例2

(S) -1-((2S,4R)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-ヒドロキシ-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジンの合成 N-tert-ブトキシカルボニルーL-trans-4-ヒドロキシプロリン 68.4 g及び(S)-2-シアノピロリジンの塩酸塩39.2 gをDMF350mLに溶解し、トリエチルアミン41.4 mL、HOBT49.9 g、及びEDCの塩酸塩62.5 gを順次加え、室温下15時間攪拌した。反応液を濃縮後、残渣に飽和食塩水と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、析出する結晶を濾取した。濾液を酢酸エチルで抽出し、抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣と先に得られた結晶を合わせ、酢酸エチルで洗浄して表題化合物60.7 gを白色固体として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ 1. 30-1. 45 (9 H, m), 1. 54-2. 38 (5 H, m), 3. 30-3. 93 (5 H, m), 4. 49-4. 89 (3 H, m).

参考例3

- (S)-1-((2S,4S)-4-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジンの合成
- (1) (S) -1-((2S, 4R) -1-tert-ブトキシカルボニルー4 -ヒドロキシー2ーピロリジニルカルボニル) -2-シアノピロリジン(参考例2の表題化合物)60.7g及びトリエチルアミン30.1mLをDMF300 mLに溶解し、これに氷冷下でメタンスルホニルクロリド16mLを加えた。室温で3時間攪拌した後、反応液を水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣にエタノールを加え(S) -1-((2S, 4R) -1-tert-ブトキシカルボニルー4ーメタンスルホニルオキシー2ーピロリジニルカルボニル) -2-シアノピロリジン64.1gを白色固体として得た。
- (2) 上記化合物 64.1 g及びアジ化ナトリウム 11.8 gをDMF 250 m Lに溶解し、85 °Cで 5 時間攪拌した。反応液を水に加え、析出する結晶を濾取することにより (S) -1-((2S,4S)-4- アジドー1- tertーブトキシカルボニルー 2- ピロリジニルカルボニル) -2- シアノピロリジン 50 . 1 gを白色固体として得た。
- (3)上記化合物50.1gをエタノール500mLに溶解し、5%パラジウム /硫酸バリウム5.9gの存在下、1気圧の水素下にて攪拌した。反応液を濾過 し、濾液を減圧下濃縮し、ジエチルエーテルを加え、析出した固体を濾取して表 題化合物45.5gを白色固体として得た。
- 1 H-NMR (CDCl₃) δ 1. 23-1. 52 (10H, m), 1. 60-2 . 47 (8H, m), 2. 86-3. 00 (1H, m), 3. 43-3. 65 (3H, m), 4. 25-4. 40 (1H, m), 4. 75-5. 02 (1H, m).

参考例4

(2S, 4R) - 1 - tert - ブトキシカルボニルー4 - (5 - シアノー2 - ピリジル) アミノピロリジンー2 - カルボン酸の合成

- (1) NーtertーブトキシカルボニルーL-cisー4ーヒドロキシプロリン 24.5 g及びトリエチルアミン 15.4 m Lをジクロロメタン 500 m L に溶解し、これに氷冷下でメタンスルホニルクロリド 8.1 m Lを加えた。室温で 3 時間攪拌した後、反応液を水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣を D M F 250 m L に溶解し、アジ化ナトリウム 7.15 gを加え、80 $^{\circ}$ で 3 時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (2S,4R) -4-アジドー1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン -2-カルボン酸メチル 18.4 gを油状物として得た。
- (2)上記化合物 18.3 gをメタノール 200 m L に溶解し、5% パラジウム / 炭素 5.9 gの存在下、1 気圧の水素下にて攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下濃縮し、(2S,4R)-4- アミノー1- tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2- カルボン酸メチル 16.6 gを油状物として得た。
- (3)上記化合物 3.32g、トリエチルアミン1.4 m L をテトラヒドロフラン20 m L に溶解し、2-クロロー5-シアノピリジン1.0gを加えて80℃にて4時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄、乾燥した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(2S,4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(5-シアノ-2-ピリジルアミノ)ピロリジン-2-カルボン酸メチル1.2gを白色固体として得た。
- (4)上記化合物 0.9 4 gをメタノール 3 0 m L に溶解し1 m o 1 / L 水酸化ナトリウム水溶液 3.0 m L を加えて室温下 1 5 時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣に 5 % クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより、表題化合物 0.75 gをアモルファスとして得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ 1. 33-1. 57 (9 H, m) 1 2. 14-2.

68 (2H, m), 3. 27-3. 55 (1H, m), 3. 82-4. 00 (1H, m), 4. 33-4. 57 (2H, m), 6. 23 (1H, brs), 6. 50 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 64 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz) 8. 33 (1H, d, J=2. 1Hz).

参考例5

- (2S, 4S) 4 (2 ベンズオキサゾリル) アミノー1 tert ブト キシカルボニルピロリジン - 2 - カルボン酸の合成
- (1) NーtertーブトキシカルボニルーLーtransー4ーヒドロキシプロリン20.7g及びトリエチルアミン15.4mLをジクロロメタン400mLに溶解し、これに氷冷下でpートルエンスルホン酸クロリド16.8gを加えた。室温で15時間攪拌した後、反応液を水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(2S,4R)ー1ーtertーブトキシカルボニルー4ー(pートルエンスルホニルオキシ)ピロリジンー2ーカルボン酸メチル11.7gを得た。
- (3)上記化合物 7.99 gをメタノール 150 m L に溶解し、10%パラジウム/炭素 2 gの存在下、1気圧の水素下にて攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下濃縮し、(2S,4S)-4-アミノー1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸メチル 7.23 gを油状物として得た。
- (4) 上記化合物 2. 4g、トリエチルアミン 1. 4m Lをテトラヒドロフラン 20m Lに溶解し、2-クロロベンズオキサゾール 0. 82m Lを加えて 60° にて 3 時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄、乾燥した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリ

カゲルクロマトグラフィーで精製することにより (2S, 4S) - 4 - (2 - ベンズオキサゾリル) アミノー1ー tert ーブトキシカルボニルピロリジンー 2 ーカルボン酸メチル 1 . 49 gをアモルファスとして得た。

(5)上記化合物1.49gをメタノール50mLに溶解し1mo1/L水酸化ナトリウム水溶液5.0mLを加えて15時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣を水で抽出した。抽出液を酢酸エチルで洗浄後、5%クエン酸水溶液を加えることにより表題化合物1.39gを白色固体として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ1. 28-1. 50 (9H, m), 1. 93-2. 08 (1H, m), 2. 53-2. 75 (1H, m), 3. 18-3. 30 (1H, m), 3. 77-4. 33 (2H, m), 6. 97-7. 40 (4H, m), 8. 06-8. 16 (1H, m), 12. 63 (1H, brs). 参考例 6

(2S, 4R) - 4 - (2 - ベンズオキサゾリル) アミノー1 - tert - ブト キシカルボニルピロリジン-2 - カルボン酸の合成

- (1) (2 S, 4 R) -4-rミノー1-tertーブトキシカルボニルピロリジンー2-カルボン酸メチル [参考例4(2)の生成物] 3.32g、トリエチルアミン1.4 m Lをテトラヒドロフラン20 m L に溶解し、2-クロロベンズオキサゾール0.86 m Lを加えて室温にて48時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄、乾燥した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(2 S, 4 R) -4-(2-ベンズオキサゾリル)アミノー1-tertーブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸メチル1.48gを白色固体として得た。
- (2)上記化合物1.31gをメタノール30mLに溶解し1mo1/L水酸化ナトリウム水溶液4.4mLを加えて室温下15時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣に5%クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより、表題化合物1.11gを白色固体として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ 1. 32-1. 68 (9 H, m), 2. 20-2. 80 (2 H, m), 3. 37-3. 62 (1 H, m), 3. 88-4. 10 (1 H, m), 4. 37-4. 68 (2 H, m), 7. 01-7. 43 (4 H, m)

参考例7

- (2S, 4S) 4 ベンゾイルアミノー1 tert ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸の合成
- (1) (2S, 4S) -4-rミノー1-tertーブトキシカルボニルピロリジンー2ーカルボン酸メチル [参考例5 (3) の生成物] 2.4g、トリエチルアミン2.0mLをテトラヒドロフラン20mLに溶解し、ベンゾイルクロリド1.1mLを加えて1時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄、乾燥した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(2S, 4S) -4-ベンゾイルアミノー1-tertーブトキシカルボニルピロリジンー2-カルボン酸メチル1.63gを白色固体して得た。
- (2)上記化合物1.5gをメタノール50mLに溶解し1mo1/L水酸化ナトリウム水溶液4.7mLを加えて15時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣に5%クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより、表題化合物1.1gをアモルファスとして得た。

参考例8

- (2S, 4R) 4 ーベンゾイルアミノー1 tert ーブトキシカルボニルピロリジンー2 カルボン酸の合成

ノー1-tert-ブトキシカルボニルピロリジンー2-カルボン酸メチル2.4gをアモルファスとして得た。

(2)上記化合物 2. 4 gをメタノール 8 0 m L に溶解し 1 m o 1/L 水酸化ナトリウム水溶液 8. 2 m L を加えて 1 5 時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣に 5 % クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより、表題化合物 1. 9 gを白色固体として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ 1. 33-1. 55 (9 H, m), 2. 12-2. 75 (2 H, m), 3. 31-3. 60 (1 H, m), 3. 84-4. 00 (1 H, m), 4. 30-4. 81 (2 H, m), 6. 16-6. 55 (4 H, m), 7. 38-7. 80 (5 H, m).

参考例9

3-[(2S, 4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシー2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジンの合成

N-tert-ブトキシカルボニルーL-trans-4ーヒドロキシプロリン69.4g及びチアゾリジン29.4gをDMF300mLに溶解し、HOBT50.5g、及びEDCの塩酸塩63.3gを順次加え、室温下18時間攪拌した。反応液を濃縮後、濃縮物に飽和食塩水と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去して、表題化合物56.3gを無色透明油状物として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ 1. 4 1-1. 4 5 (9 H, m), 1. 9 5-2. 3 4 (2 H, m) 2. 6 2-3. 2 5 (2 H, m), 3. 4 0-3. 9 8 (4 H, m), 4. 4 0-4. 9 0 (4 H, m).

参考例10

3-((2S, 4S)-4-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニルー2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジンの合成

(1) 3-((2S, 4R) - 1 - tert-ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシ-2-ピロリジニルカルボニル) - 1, <math>3-チアゾリジン(参考例9の表題

化合物) 56.3 g及びトリエチルアミン 28.5 mLをジクロロメタン 1.0 lに溶解し、これに氷冷下でメタンスルホニルクロリド 15.1 mLを加えた。 氷冷下 1 時間攪拌した後、反応液を水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去して、 3-((2S,4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-メタンスルホニルオキシ-2-ピロリジニルカルボニル) <math>-1, 3-チアゾリジン <math>70.5 gを油状物として得た。

- (2)上記化合物 7 0.5 g及びアジ化ナトリウム 1 3.3 gをDMF 5 0 0 m Lに溶解し、80℃で5時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を乾燥後、濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製して 3 ((2S, 4S) 4 アジド- 1 t r t ブトキシカルボニル- 2 ピロリジニルカルボニル) 1, 3 チアゾリジン 3 9.5 gを白色固体として得た。

参考例11

- 3-((2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシー2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジンの合成
- (1) NーtertーブトキシカルボニルーLーcisー4ーtertーブチルジメチルシリルオキシプロリン [参考例1 (1) の生成物] 5.55g及びチアゾリジン1.4mLのDMF55mLに溶解し、トリエチルアミン2.24mL、HOBT2.96g及びEDCの塩酸塩3.70gを順次加え、室温下13時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。

残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-tert-ブチルジメチルシリルオキシ-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン3.41gを白色固体として得た。

(2) 上記化合物 3. 3 6 gをテトラヒドロフラン 5 0 mLに溶解し、氷冷下、テトラブチルアンモニウムフロリドの 1. 0 m o 1/L テトラヒドロフラン溶液 9 mLを滴下し、室温下 1 8 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣を飽和 食塩水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物 2. 4 4 gを白色固体として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ1. 25-1. 45 (9H, m), 1. 52-1. 70 (1H, m), 2. 35-2. 50 (1H, m), 2. 95-3. 20 (3H, m), 3. 50-3. 80 (3H, m), 4. 10-4. 25 (1H, m), 4. 37-4. 78 (3H, m), 5. 18 (1H, brs). 参考例12

3-((S)-1-tert-ブトキシカルボニルー<math>4-オキソー2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジンの合成

参考例 9 の表題化合物 5 5 . 4 g 及びトリエチルアミン 4 6 m L をジクロロメタン 3 5 0 m L に溶解し、これに氷冷下でピリジン三酸化硫黄錯体 5 2 . 4 g のジメチルスルホキシド 1 5 0 m L 溶液を加えて 2 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物 3 0 . 3 g を白色固体として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ 1. 47 (9H, s), 2. 45-2. 57 (1H, m), 2. 70-2. 93 (1H, m), 2. 97-3. 22 (2H, m), 3. 66-3. 78 (0. 6H, m), 3. 80-4. 10 (3H, m), 4. 28-4. 38 (0. 4H, m), 4. 45-5. 08 (3H, m).

参考例13

(2S, 4S) - 1 - tert - ブトキシカルボニル - 4 - (1 - インドリル)ピロリジン - 2 - カルボン酸の合成

- (1) NーtertーブトキシカルボニルーLーtransー4ーヒドロキシプロリン ベンジルエステル 20.3 g及びトリエチルアミン 17.6 mLをジクロロメタン 120 mLに溶解し、これに氷冷下でピリジン三酸化硫黄錯体 25.1 gのジメチルスルホキシド 60 mL溶液を加えて 5 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) -1 tert ブトキシカルボニルー 4 オキソピロリジン -2 カルボン酸ベンジル 9.7 6 gを油状物として得た。
- (2)上記化合物 2.50g、インドリン1.05mL及び酢酸 0.45mLを 1,2-ジクロロエタン40mLに溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム 3.32gを加え、室温にて6時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(1-インドリニル)ピロリジン-2-カルボン酸ベンジル 2.59gを油状物として得た。
- (4) 上記化合物 2. 42gをメタノール 50 m L に溶解し、10%パラジウム / 炭素 0. 25gの存在下、1気圧の水素下にて20時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮して表題化合物 1. 91gを淡緑色固体として得た。 1 H $^-$ N M R (CDCl $_3$) δ 1. 49 (9 H, s), 2. 37 $^-$ 3. 00 (2 H, m), 3. 60 $^-$ 3. 85 (1 H, m), 4. 05 $^-$ 4. 25 (1 H, m), 4. 40 $^-$ 4. 60 (1 H, m), 4. 95 $^-$ 5. 10 (1 H, m), 6. 54

(1 H, s), 7. 13 (1 H, t, J = 7.7 Hz), 7. 18-7. 28 (2 H, m), 7. 38 (1 H, d, J = 8.2 Hz), 7. 62 (1 H, d, J = 7.7 Hz).

参考例14

1-((S)-1-tert-ブトキシカルボニルー<math>4-オキソー2-ピロリジニルカルボニル)ピロリジンの合成

- (1) NーtertーブトキシカルボニルーLーtransー4ーヒドロキシプロリン46.25g及びピロリジン18mLをDMF200mLに溶解し、HOBT45.5g及びEDCの塩酸塩46.0gを順次加え、室温下13時間攪拌した。反応溶媒を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去して、1-((2S,4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシ-2-ピロリジニルカルボニル)ピロリジン59.3gを油状物として得た。
- (2)上記化合物 5 9. 3 g及びトリエチルアミン4 1 m L をジクロロメタン3 5 0 m L に溶解し、これに氷冷下でピリジン三酸化硫黄錯体 4 6. 5 gのジメチルスルホキシド 1 0 0 m L 溶液を加えて 2 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物 1 1. 9 gを白色固体として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ 1. 47 (9H, s), 1. 80-2. 08 (4H, m), 2. 42-2. 53 (1H, m), 2. 68-2. 88 (1H, m), 3. 35-3. 58 (3H, m), 3. 62-4. 13 (3H, m), 4. 85 (0. 4H, d, J=9. 0Hz), 4. 99 (0. 6H, d, J=8. 7Hz).

参考例 1 5

- 3-((2S, 4R)-4-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジンの合成
- (1) 参考例11の表題化合物13.6gをジクロロメタン250mLに溶解し

、トリエチルアミン $7 \, \text{mL}$ を加えた。反応液に水冷下メタンスルホニルクロリド 3.64 mL を加え、1時間攪拌した。反応液に水を加え、有機層を分け取り、溶媒を減圧下で留去した。残渣をDMF 200 mL に溶解し、アジ化ナトリウム 3.25 g を加え、85 $^{\circ}$ で 3時間加熱攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカ ゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-((2S,4R)-4-アジド-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン 9.9 g を得た。

- (2)上記化合物 9.9 gをエタノール 150 m L に溶解し、10%パラジウム / 炭素 10 g の存在下、1気圧の水素下室温にて18時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮することにより表題化合物 10.1 g を黒色固体として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 30 (4.5H, s), 1. 38 (4.5H, s), 1. 42-1.52 (1H, m), 2. 05 (2H, brs), 2. 33-2.45 (1H, m), 2. 92-3.88 (7H, m), 4. 37-4.72 (3H, m).

- (S) -2-シアノ-1-((2S, 4S) 4-ヒドロキシ-2-ピロリジニルカルボニル) ピロリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成
- (S) -1-((2S, 4S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシ-2-ピロリジニルカルボニル) <math>-2-シアノピロリジン (参考例1の表題化合物) 544mgをジクロロメタン18mLに溶解し、トリフルオロ酢酸1.8mLを加え、室温下18時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣にエタノール及びジエチルエーテルを加え、析出した粉末を濾取して表題化合物350mgを粉末状白色結晶として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 68-2. 85 (6H, m), 3. 10-3. 30 (2H, m), 3. 44-3. 70 (2H, m), 4. 30-4. 60 (2H, m), 4. 78-5. 09 (1H, m), 5. 35-5. 50 (1H,

m), 9. 18 (2H, brs).

実施例2

(S) -2-シアノ-1-((2S,4R)-4-ヒドロキシ-2-ピロリジニルカルボニル) ピロリジン・塩酸塩の合成

参考例2の表題化合物309mgを4mo1/L塩酸-1,4-ジオキサン2m Lに溶解し、室温下18時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、HPLCで精製 することにより表題化合物36mgを粉末状白色結晶として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 85-2. 44 (6H, m), 3. 05-3. 72 (4H, m), 4. 41-4. 60 (2H, m), 4. 78-5. 16 (1H, m), 5. 55-5. 70 (1H, m).

実施例3

- (S) -1 ((2S, 4S) -4 アミノー2 ピロリジニルカルボニル) 2 シアノピロリジン・2 塩酸塩の合成
- (S) -1-((2S, 4S) 4-P = 7-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル) 2-シアノピロリジン(参考例3の表題化合物) <math>308mgを4mo1/L塩酸-1, 4-ジオキサン1.25mLに溶解し、室温下27時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、テトラヒドロフランを加えて析出した固体を濾取して表題化合物214mgを得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 85-2. 35 (5H, m), 2. 80-2. 93 (1H, m), 3. 27-3. 68 (4H, m), 3. 83-3. 98 (1H, m), 4. 52-4. 64 (1H, m), 4. 84 (1H, d, J=4.5, 7. 8Hz), 8. 81 (3H, brs).

- (S) -1-((2S, 4S) 4- アニリノ-2- ピロリジニルカルボニル) -2-シアノピロリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成
- (1)参考例2の表題化合物 6. 18g及びトリエチルアミン 8. 4mLをジメチルスルホキシド 15mLに溶解し、これにピリジン三酸化硫黄錯体 9. 54gを加えた。室温で 1時間攪拌した後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した

。抽出液を水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-((2S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-オキソ-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン <math>6.0g を油状物として得た。

- (2)上記化合物1.5g、アニリン0.43mLをメタノール25mLに溶解し、モレキュラーシーブス3A1.5gの存在下、室温にて6時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム0.315g及び酢酸0.4mLを加えて、1時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で留去した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-((2S,4S)-4-アニリノー1-tert-ブトキシカルボニルー2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン0.74gをアモルファスとして得た。
- (3) 上記化合物 0.82 gをジクロロメタン 21 m L に溶解し、トリフルオロ酢酸 2.1 m L を加え、室温下 15 時間放置した。溶媒を減圧下で留去し、HP L C で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 0.246 gをアモルファスとして得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 52-2. 33 (5H, m), 2. 87-3. 22 (2H, m), 3. 75-5. 13 (8H, m), 6. 50-6. 67 (3H, m), 7. 03-7. 20 (2H, m), 8. 91 (1H, brs), 9. 88 (1H, brs).

- (S) -2-シアノ-1-[(2S, 4S) -4-(4-ニトロフェニル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物 0.924g、ジイソプロピルエチルアミン1.7 mL、4-フルオロニトロベンゼン 0.53mLをN-メチル-2-ピロリドン 10mLに溶解し、80 Cにて 15 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロ

(2)上記化合物 1. 13 gを酢酸エチル 3. 5 m L に溶解し、4 m o 1/L 塩酸-酢酸エチル 3. 4 m L を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0. 67 g を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 74-2. 37 (6H, m), 2. 90-3. 10 (1H, m), 3. 27-3. 97 (3H, m), 4. 37-4. 70 (2H, m), 4. 80-5. 20 (1H, m), 6. 90-7. 34 (2H, m), 7. 88-8. 03 (2H, m), 9. 09 (1H, brs), 10. 9 8 (1H, brs).

- (S) -2-シアノ-1-[(2S, 4S)-4-(4-シアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]ピロリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物924mg、ジイソプロピルエチルアミン1.7m L、4-フルオロベンゾニトリル606mgをN-メチル-2-ピロリドン10mLに溶解し、100℃にて15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-2-シアノ-1-[(2S,4S)-1-1ert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]ピロリジン340mgをアモルファスとして得た。
- (2)上記化合物420mgを酢酸エチル1.2mLに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル1.2mLを加え、室温下15時間放置した。析出した固体を濾取して表題化合物289mgを得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 62-1. 80 (1H, m), 1. 97-2. 33 (4H, m), 2. 90-3. 24 (2H, m), 3. 64-3. 96 (3H, m), 4. 20-4. 63 (2H, m), 4. 80-5. 13 (1H,

m), 6.70 (2H, d, J=8.7Hz), 7.53 (2H, d, J=8.7Hz), 9.00 (1H, brs), 10.50 (1H, brs). 実施例7

- (S) -2-シアノ-1-[(2S, 4S)-4-(2-シアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]ピロリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物924mg、ジイソプロピルエチルアミン1.7m L、2-フルオロベンゾニトリル0.54mLをN-メチル-2-ピロリドン10mLに溶解し、100 Cにて15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tertーブトキシカルボニル-4-(2-シアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン177mgをアモルファスとして得た。
- (2) 上記化合物 1 1 5 m g を酢酸エチル 0.5 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸-酢酸エチル 0.35 m L を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 46 m g を得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 70-2. 36 (6H, m), 2. 93-3. 74 (3H, m), 4. 28-4. 66 (2H, m), 4. 81-5. 15 (1H, m), 6. 33 (1H, d, J=8. 1Hz), 6. 77 (1H, dd, J=8. 4, 8. 1Hz), 6. 90 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 3 9-7. 60 (2H, m).

- (S) -2-シアノ-1-[(2S, 4S)-4-(2-フルオロ-4-ニトロフェニル) アミノー2ーピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物 0.924g、ジイソプロピルエチルアミン1.7 mL、3,4-ジフルオロニトロベンゼン 0.55mLをN-メチル-2-ピロリドン 10mL に溶解し、80%にて 15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲ

ルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(2-フルオロ-4-ニトロフェニル)アミノー2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン0.95gをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 0.95 g を酢酸エチル 3 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 ー 酢酸エチル 2.65 m L を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.63 g を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 74-2. 37 (6H, m), 2. 90-3. 10 (1H, m), 3. 27-3. 97 (3H, m), 4. 37-4. 70 (2H, m), 4. 80-5. 20 (1H, m), 6. 90-7. 34 (2H, m), 7. 88-8. 03 (2H, m), 9. 09 (1H, brs), 10. 9 8 (1H, brs).

- (S) -2-シアノ-1-[(2S, 4S)-4-(4-シアノ-2-フルオロフェニル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物924mg、ジイソプロピルエチルアミン1.7m L、3,4ージフルオロベンゾニトリル700mgをN-メチルー2ーピロリドン10mLに溶解し、80℃にて15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)ー1ー[(2S,4S)ー1ーtertーブトキシカルボニルー4ー(4ーシアノー2ーフルオロフェニル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]ー2ーシアノピロリジン920mgをアモルファスとして得た。
- (2) 上記化合物 $9\ 2\ 0\ m\ g$ を酢酸エチル $2\ .\ 5\ m\ L$ に溶解し、 $4\ m\ o\ 1/L$ 塩酸-酢酸エチル $2\ .\ 2\ m\ L$ を加え、室温下 $1\ 5$ 時間放置した。析出した固体を濾取して表題化合物 $7\ 5\ 6\ m\ g$ を得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 67-2. 35 (6H, m), 2. 88-3. 06 (1H, m), 3. 22-3. 73 (3H, m), 4. 27-4. 64

(2H, m), 4.86-5.13 (1H, m), 6.73 (1H, d, J=6.3Hz), 7.82-7.92 (1H, m), 7.51 (1H, dd, J=8.4, 1.5Hz), 7.61 (1H, dd, J=12.0, 1.5Hz), 8.98 (1H, brs), 10.75 (1H, brs).

実施例10

- (S) -1-[(2S, 4S)-4-(4-プロモ-2-シアノフェニル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] <math>-2-シアノピロリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物924mg、ジイソプロピルエチルアミン1.7m L、3ープロモー6ーフルオロベンゾニトリル1000mgをN-メチルー2ーピロリドン10mLに溶解し、80℃にて5時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)ー1ー[(2S, 4S)ー1ーtertーブトキシカルボニルー4ー(4ープロモー2ーシアノフェニル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]ー2ーシアノピロリジン904mgをアモルファスとして得た。
- (2) 上記化合物 $900 \, \mathrm{mg}$ を酢酸エチル $2 \, \mathrm{mL}$ に溶解し、 $4 \, \mathrm{mol}$ / L塩酸 ー酢酸エチル $1.8 \, \mathrm{mL}$ を加え、室温下 $15 \, \mathrm{時間放置}$ した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 $501 \, \mathrm{mg}$ を得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 70-2. 34 (4H, m), 2. 93-3. 07 (1H, m), 3. 42-3. 65 (3H, m), 4. 33-4. 61 (2H, m), 4. 82-5. 10 (1H, m), 6. 56 (1H, d, J=8. 7 Hz), 6. 94 (1H, dd, J=8. 1, 1. 8 Hz), 7. 12 (1H, d, J=1. 8 Hz), 7. 49 (1H, d, J=8. 1 Hz), 8. 96 (1H, brs), 10. 02 (1H, brs).

- (S) -2-シアノ-1-[(2S,4S)-4-(3,4-ジシアノフェニル) アミノー2ーピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成
- (1) 参考例3の表題化合物0.924g、ジイソプロピルエチルアミン1.7

mL、3-7ルオロフタロニトリル 0.73 gをN-メチル-2-ピロリドン 1 0 mLに溶解し、80 ∞ にて4時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3,4-ジシアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン 1.05 gをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 1. 0 4 gを酢酸エチル $5 \, \text{mL}$ に溶解し、 $4 \, \text{mol} / \text{L}$ 塩酸 一酢酸エチル 3. $0 \, \text{mL}$ を加え、室温下 $1 \, 5$ 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0. $7 \, 9 \, 4$ gを得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 62-1. 79 (1H, m), 1. 95-2. 35 (3H, m), 2. 90-3. 28 (2H, m), 3. 53-3. 71 (2H, m), 4. 23-4. 64 (2H, m), 4. 80-5. 13 (1H, m), 7. 01 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 24 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 65 (1H, d, J=6. 3Hz), 7. 78 (1H, d, J=9. 0Hz), 9. 06 (1H, brs), 10. 62 (1H, brs).

- (S) -1-[(2S, 4S)-4-(3-)クロロー4ーシアノフェニル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物0.924g、ジイソプロピルエチルアミン1.7 mL、2-クロロー4-フルオロベンゾニトリル0.78gをN-メチルー2-ピロリドン10mLに溶解し、80 $^{\circ}$ Cにて4時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(3-クロロー4-シアノフェニル)アミノー2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン0.94gをアモルファスとして得た。

(2)上記化合物 0.93 g を酢酸エチル 3 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 - 酢酸エチル 2.6 m L を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.73 g を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 58-1. 80 (1H, m), 1. 96-2. 37 (3H, m), 2. 92-3. 22 (2H, m), 3. 53-3. 67 (2H, m), 4. 22-4. 60 (2H, m), 4. 80-5. 10 (1H, m), 6. 67 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 6. 84 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 24 (1H, d, J=6. 9Hz), 7. 61 (1H, d, J=8. 7Hz), 9. 02 (1H, brs), 9. 97 (1H, brs).

- (S) -2-シアノ-1-[(2S,4S)-4-(4-シアノ-2,6-ジフルオロフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成
- (2) 上記化合物 1. 08 gを酢酸エチル 3 m L に溶解し、4 m o 1/L 塩酸 ー 酢酸エチル 2. 4 m L を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.706 gを得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 72-2. 33 (6H, m), 2. 77-2. 92 (1H, m), 3. 20-3. 70 (3H, m), 4. 42-5. 09 (3H, m), 6. 38 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 51-7. 70 (

2H, m), 8.97 (1H, brs), 10.73 (1H, brs). 実施例14

- (S) -2-シアノ-1-[(2S, 4S)-4-(3-トリフルオロメチルー2-ピリジル) アミノー2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物1.86g、ジイソプロピルエチルアミン3.14mL及び2-クロロ-3-トリフルオロメチルピリジン1.09gをN-メチルー2ーピロリドン36mLに溶解し、120℃にて8時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4ー(3-トリフルオロメチルー2ービリジル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン0.099gを得た。
- (2) 上記化合物 99mg をジクロロメタン 2.2mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 0.2mL を加え、室温下 18 時間放置した。反応液を減圧下濃縮し、HP L C で精製して表題化合物 3.2mg をアモルファスとして得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 80-2. 40 (5H, m), 2. 80-2. 98 (1H, m), 3. 30-3. 65 (4H, m), 4. 40-4. 78 (1H, m), 4. 80-4. 89 (1H, m), 4. 90-5. 10 (1H, m), 6. 58 (1H, d, J=7. 8Hz), 6. 73-6. 89 (1H, m), 7. 86 (1H, d, J=6. 6Hz), 8. 33 (1H, d, J=3. 9Hz), 8. 84 (1H, brs), 9. 56 (1H, brs).

- (S) -2-シアノ-1-[(2S, 4S)-4-(3-ニトロ-2-ピリジル) アミノー2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物928mg、ジイソプロピルエチルアミン1.57 m L 及び2-クロロ-3-ニトロピリジン476mgをN-メチル-2-ピロリ

ドン18 m L に溶解し、80 $^{\circ}$ にて3時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S) -1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3-ニトロ-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン851 m g を黄色油状物として得た。

- (2)上記化合物851mgをジクロロメタン20mLに溶解し、トリフルオロ酢酸2.0mLを加え、室温下18時間放置した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジエチルエーテルを加え、析出物を濾取し、黄色粉末677mgを得た。本粉末257mgをHPLCで精製して表題化合物152mgを黄色粉末として得た
- (S) -2-シアノ-1-[(2S, 4S)-4-(3-シアノ-2-ピリジル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物1.86g、ジイソプロピルエチルアミン3.14 mL、2-クロロー3-シアノピリジン0.831gをN-メチルー2ーピロリドン36mLに溶解し、100 $^{\circ}$ Cにて9時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(3-シアノー2ーピリジル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン0.487gを得た。
- (2) 上記化合物 0. 464gを酢酸エチル 1. 13 m L に溶解し、4 m o 1/

L塩酸-酢酸エチル1.41mLを加え、室温下3時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物0.370gを淡褐色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 72-2. 31 (5H, m), 2. 81-2. 98 (1H, m), 3. 20-3. 36 (1H, m), 3. 40-3. 69 (3H, m), 4. 45-4. 67 (1H, m), 4. 75-5. 11 (1H, m), 6. 78 (1H, dd, J=7. 5, 4. 8Hz), 7. 35 (1H, d, J=7. 5Hz), 7. 99 (1H, dd, J=7. 5, 1. 8Hz), 8. 33 (1H, dd, J=5. 1, 1. 8Hz), 8. 88 (1H, brs), 10. 50 (1H, brs).

- (S) -2-シアノ-1-[(2S,4S)-4-(4-シアノ-2-ピリジル) アミノー2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物928mg、ジイソプロピルエチルアミン1.57mL及び2-クロロー4ーシアノピリジン416mgをN-メチルー2ーピロリドン18mLに溶解し、120℃にて18時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4ー(4-シアノー2ーピリジル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-2ーシアノピロリジン134mgを得た。
- (2) 上記化合物 134 m g を ジクロロメタン 3 . 3 m L に溶解し、トリフルオロ酢酸 0 . 3 m L を加え、室温下 1 8 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジエチルエーテルを加え、析出物を濾取し、淡褐色粉末 64 m g を 得た。本粉末 64 m g を H P L C で精製して表題化合物 8 m g を 自色固体として得た。 1 H N M R (D M S O d $_{6}$) δ 1 . 64 1 . 86 (1 H , m) , 1 . 86 2 . 37 (4 H , m) , 2 . 80 3 . 00 (1 H , m) , 3 . 06 3 . 28 (1 H , m) , 3 . 42 3 . 69 (3 H , m) , 4 . 42 4 . 70 (2 H ,

m), 4. 75-5. 10 (1H, m), 6. 89 (1H, s), 6. 93 (1H, d, J=5. 2Hz), 7. 44 (1H, d, J=6. 2Hz), 8. 23 (1H, d, J=4. 7Hz), 8. 96 (1H, brs), 9. 81 (1H, brs).

実施例18

- (S) -2-シアノ-1-[(2S,4S)-4-(5-シアノ-2-ピリジル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・<math>2 塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物462mg、トリエチルアミン0.42mL及び2-クロロ-5-シアノピリジン210mgをDMF10mLに溶解し、90 $^{\circ}$ にて24時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン310mgをアモルファスとして得た。
- (2)上記化合物 $310 \, \mathrm{mg}$ をテトラヒドロフラン $3 \, \mathrm{mL}$ に溶解し、 $4 \, \mathrm{mol}$ 上塩酸一酢酸エチル $2 \, \mathrm{mL}$ を加え、室温下 $15 \, \mathrm{時間放置}$ した。溶媒を減圧下で留去し、HPLC で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 $150 \, \mathrm{mg}$ をアモルファスとして得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 77-2. 33 (2. 81-3. 23 (2 H, m), 4. 00-5. 15 (6 H, m), 6. 61 (1 H, d, J=8. 7 Hz), 7. 77 (1 H, d, J=8. 7 Hz), 7. 91 (1 H, d, J=6 . 0 Hz), 8. 46 (1 H, s), 8. 98 (1 H, brs), 9. 91 (1 H, brs).

- (S) -1-[(2S, 4R)-4-(5-シアノ-2-ピリジル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] <math>-2-シアノピロリジン・2塩酸塩の合成

- (2) 上記化合物 0.57gを 4 m o 1 / L 塩酸 -1, 4 -ジオキサン 4 m L に溶解し、室温下 1 5 時間放置した。溶媒を減圧下で留去し、H P L C で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 0.1 8 1 gをアモルファスとして得た。 1 H N M R (D M S O d $_6$) δ 1.9 3 2.68(6 H, m), 3.13 3.70(4 H, m), 4.58 5.10(3 H, m), 6.61(1 H, d, J = 8.7 H z), 7.79(1 H, d d, J = 8.7, 1.8 H z), 7.98(1 H, brs), 8.48(1 H, d, J = 1.8 H z), 8.87(1 H, brs), 9.78(1 H, brs).
- (S) -2-シアノ-1-[(2S,4S)-4-(5-トリフルオロメチルー2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2トリフルオロ酢酸塩の合成

実施例20

(1)参考例3の表題化合物0.924g、ジイソプロピルエチルアミン1.7 mL及び2-クロロー5ートリフルオロメチルピリジン0.54gをN-メチルー2ーピロリドン10mLに溶解し、120 $^{\circ}$ Cにて8時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(5-トリフルオロメチルー2ーピリジル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン0.40gをアモルファスとして得た。

(2)上記化合物 0.40 gをジクロロメタン 9 mLに溶解し、トリフルオロ酢酸 0.9 mLを加え、室温下 15 時間放置した。溶媒を減圧下で留去し、HPL Cで精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 0.163 gをアモルファスとして得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 68-2. 32 (5H, m), 2. 85-3. 26 (2H, m), 4. 38-5. 12 (8H, m), 6. 65 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 66 (1H, d, J=6. 3Hz), 7. 72 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 35 (1H, s), 8. 96 (1H, brs), 9. 80 (1H, brs).

実施例21

- (S) -2-シアノ-1-[(2S, 4S)-4-(5-ニトロ-2-ピリジル) アミノー2ーピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2 塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物0.462g、トリエチルアミン0.42mL及び2-2000-5-二トロピリジン0.24gをDMF6mLに溶解し、10000にて8時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(5-二トロ-2-ピリジル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-2ーシアノピロリジン0.50gをアモルファスとして得た。
- (2) 上記化合物 0.50 gをテトラヒドロフラン 3 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 -1 , 4 ジオキサン 3 m L を加え、室温下 15 時間放置した。析出した 固体を濾取することにより表題化合物 0.445 gを得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 69-2. 37 (5H, m), 2. 80-3. 26 (2H, m), 3. 47-3. 76 (3H, m), 4. 50-5. 15 (3H, m), 6. 67 (1H, d, J=9. 3Hz), 8. 18 (1H, dd, J=9. 3, 3. 0Hz), 8. 58 (1H, s), 8. 90-9. 12 (2H, m), 10. 65 (1H, brs).

(S) -2-シアノ-1-[(2S,4S)-4-(3,5-ジニトロ-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成

- (1)参考例3の表題化合物0.928g、ジイソプロピルエチルアミン1.57mL、2-クロロ-3,5-ジニトロピリジン0.611gをN-メチル-2-ピロリドン18mLに溶解し、室温にて2時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3,5-ジニトロ-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン1.21gを黄色油状物として得た。
- (2) 上記化合物 1. 18gをジクロロメタン 25m L に溶解し、トリフルオロ酢酸 2. 5m L を加え、室温下 18 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジエチルエーテルを加え、析出した黄色粉末を濾取することにより表題化合物 1. 12g を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 68-2. 33 (5H, m), 2. 84-3. 08 (1H, m), 3. 32-3. 68 (4H, m), 4. 49-4. 70 (1H, m), 4. 76-4. 90 (1H, m), 5. 11-5. 37 (1H, m), 9. 01 (1H, s), 9. 04 (1H, brs), 9. 25 (1H, brs), 9. 28 (1H, s), 9. 84 (1H, brs). 実施例 23

- (S) -1-[(2S, 4S) 4-(6-)クロロー3ーピリダジニル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物928mg、ジイソプロピルエチルアミン1.57mL及び2,6-ジクロロピリダジン447mgをN-メチル-2-ピロリドン18mLに溶解し、120°Cにて5時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1

- [(2S, 4S) - 1 - tert - ブトキシカルボニルー4 - (6 - クロロー3 - ピリダジニル) アミノー2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン58 mgを得た。

- (2)上記化合物57mgを酢酸エチル1.0mLに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル0.2mLを加え、室温下4時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物31mgを得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 11. 69-2. 35 (5H, m), 2. 88 -3. 01 (1H, m), 3. 09-3. 29 (1H, m), 3. 50-3. 7 0 (3H, m), 4. 50-4. 72 (2H, m), 4. 76-5. 15 (1H, m), 7. 00 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 48 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 71 (1H, brs), 9. 00 (1H, brs), 10. 31 (1H, brs).

- (S) -2-シアノ-1-[(2S, 4S)-4-(2-ピリミジニル) アミノ -2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物1.85g、ジイソプロピルエチルアミン3.14 mL及び2ークロロピリミジン0.687gをN-メチルー2ーピロリドン30 mLに溶解し、100℃にて24時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(2ーピリミジニル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-2ーシアノピロリジン0.950gを淡褐色粉末として得た。
- (2)上記化合物 0.833 gを酢酸エチル 2.16 m L に溶解し、4 m 01 L 塩酸 酢酸エチル 2.69 m L を加え、室温下 18 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.626 g を得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 70-2. 35 (5H, m), 2. 80-2. 95 (1H, m), 3. 10-3. 30 (1H, m), 3. 42-3. 90

(3H, m), 4.49-4.73 (2H, m), 4.80-5.14 (1H, m), 6.74 (1H, t, J=5.1Hz), 7.67 (1H, brs), 8.38 (2H, d, J=5.1Hz), 8.89 (1H, brs), 10.37 (1H, brs).

実施例 2 5

- (S) -2-シアノ-1-[(2S,4S)-4-(4-トリフルオロメチルー2-ピリミジニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物1.85g、ジイソプロピルエチルアミン3.14 mL及び2-クロロー4ートリフルオロメチルピリミジン1.10gをN-メチルー2ーピロリドン30mLに溶解し、室温にて18時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(4-トリフルオロメチルー2ーピリミジニル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン2.44gを得た。
- (2) 上記化合物 2. 27 gを酢酸エチル4. 99 m L に溶解し、4 m o 1/L 塩酸-酢酸エチル6. 24 m L を加え、室温下4時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 1. 94 g を得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 72-2. 35 (5H, m), 2. 78-2. 99 (1H, m), 3. 10-3. 30 (1H, m), 3. 36-3. 88 (3H, m), 4. 47-4. 72 (2H, m), 4. 79-5. 13 (1H, m), 7. 11 (1H, d, J=5. 1Hz), 8. 20 (1H, brs), 8. 69 (1H, d, J=4. 2Hz), 8. 94 (1H, brs), 10. 73 (1H, brs).

実施例26

(S) -1-[(2S, 4S) - 4-(2-ベンズオキサゾリル) アミノー 2-ピロリジニルカルボニル] <math>-2-シアノピロリジン・塩酸塩の合成

(1) (2S, 4S) -4- (2-ベンズオキサゾリル) アミノー1-tert ーブトキシカルボニルピロリジンー2ーカルボン酸(参考例5の表題化合物)1.04g及び(S)-2-シアノピロリジンの塩酸塩0.40gをDMF5mLに溶解し、トリエチルアミン0.84mL、HOBT0.51g及びEDCの塩酸塩0.63gを順次加え、室温下15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S, 4S)-4-(2-ベンズオキサゾリル)アミノー1-tertーブトキシカルボニルー2ーピロリジニルカルボニル] -2-シアノピロリジン0.86gをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 0.86 gを 4 m o 1 / L 塩酸 -1 , 4 - ジオキサン 6 m L に溶解し、室温下 15 時間放置した。析出した白色固体を濾取することにより表題化合物 0.828 gを得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 70-2. 36 (5H, m), 2. 87-3. 50 (2H, m), 4. 20-5. 15 (3H, m), 7. 00-7. 49 (4H, m), 8. 24-8. 38 (1H, m), 8. 97 (1H, brs), 10. 26 (1H, brs).

- (S) -1-[(2S, 4R) 4-(2-ベンズオキサゾリル) アミノー2-ピロリジニルカルボニル] <math>-2-シアノピロリジン・塩酸塩の合成
- (1) (2 S, 4 R) -4- (2 -ベンズオキサゾリル) アミノー1ーtert -ブトキシカルボニルピロリジン-2 -カルボン酸 (参考例 6 の表題化合物) 1 . 0 g及び (S) -2 -シアノピロリジンの塩酸塩 0 . 3 8 gをDMF 1 0 mL に溶解し、トリエチルアミン 0 . 8 1 mL、HOBT 0 . 4 9 g及びEDCの塩酸塩 0 . 6 1 gを順次加え、室温下 1 5 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) -1 [(2 S, 4 R) -4 (2 -ベンズオキサゾリル) アミノー1 -1 -1 ert -ブトキシカルボニル -2 -ピロリ

ジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン0.91gをアモルファスとして得た。

(2)上記化合物 0.91gを 4 m o l/L 塩酸 – 1,4 – ジオキサン 6 m L に溶解し、室温下 15時間放置した。析出した白色固体を濾取することにより表題化合物 0.841gを得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 93-2. 73 (6H, m), 3. 30-3. 94 (4H, m), 4. 36-5. 18 (3H, m), 6. 96-7. 50 (4H, m), 8. 42-9. 05 (2H, m), 10. 17 (1H, brs)

実施例 2 8

- (S) -1-[(2S, 4S)-4-(4-)クロロフェニルメチル) アミノー2ーピロリジニルカルボニル] -2-シアノピロリジン・2塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物1.54g及び4ークロロベンズアルデヒド0.703gをメタノール15mLに溶解し、室温にて1時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム0.315g及び酢酸0.4mLを加えて、1時間攪拌した。反応液を濾過し濾液を減圧下で留去した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)ー1ー[(2S,4S)ー1ーtertーブトキシカルボニルー4ー(4ークロロフェニルメチル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]ー2ーシアノビロリジン1.67gをアモルファスとして得た。
- (2)上記化合物 0.643 g を酢酸エチル1.9 m L に溶解し、4 m o 1/L 塩酸-酢酸エチル1.9 m L を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.62 g を得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 00-2. 37 (5H, m), 2. 90-3. 05 (1H, m), 3. 52-3. 73 (4H, m), 3. 86-4. 04 (1H, m), 4. 24 (2H, s), 4. 48-4. 54 (1H, m), 4. 80-5. 17 (1H, m), 7. 53 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 6

6 (2H, d, J=8.4Hz), 9.07 (1H, brs), 10.20 (2 H, brs), 10.72 (1H, brs).

実施例29

- (S) -2-シアノー1-[(2S, 4S) -4-(4-ニトロフェニルメチル) アミノー2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物1.54g及び4-二トロベンズアルデヒド6.8 01gをメタノール15mLに溶解し、室温にて1時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム0.315g及び酢酸0.4mLを加えて、1時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で留去した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(4-ニトロフェニルメチル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン1.15gをアモルファスとして得た。
- (2) 上記化合物 1. 15 gを酢酸エチル 3 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 一酢酸エチル 3. 3 m L を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.975 gを得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 96-2. 37 (5H, m), 2. 93-3. 07 (1H, m), 3. 66-3. 75 (3H, m), 3. 93-4. 10 (1H, m), 4. 40 (2H, s), 4. 50-4. 67 (1H, m), 4. 80-5. 17 (1H, m), 7. 92 (2H, d, J=8. 7Hz), 8. 3 1 (2H, d, J=8. 7Hz), 9. 10 (1H, brs), 10. 10-1 1. 30 (2H, m).

- (S) -2-シアノ-1-[(2S,4S)-4-(4-フェノキシフェニルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]ピロリジン・<math>2 塩酸塩の合成
- (1) 参考例3の表題化合物0.924g及び4-フェノキシベンズアルデヒド0.594gをメタノール15mLに溶解し、室温にて1時間攪拌した。反応液

にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 0.189g及び酢酸 0.2mLを加えて、 1時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-フェノキシフェニルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン <math>0.99gをアモルファスとして得た。

- (2)上記化合物 0.99 gを酢酸エチル 2 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 一酢酸エチル 2.5 m L を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.95 g を得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 95-2. 38 (5H, m), 2. 90-3. 16 (1H, m), 3. 40-3. 70 (4H, m), 3. 89-4. 03 (1H, m), 4. 21 (2H, s), 4. 50-4. 67 (1H, m), 4. 80-5. 17 (1H, m), 6. 94-7. 22 (5H, m), 7. 34-7. 48 (2H, m), 7. 64 (2H, d, J=8. 4Hz), 9. 10 (1H, brs), 10. 17 (2H, brs), 10. 90 (1H, brs). 実施例 31
- (S) -2-シアノ-1- [(2S, 4S) -4-(4-シアノフェニルメチル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物924mg及び4ーシアノベンズアルデヒド589mgをメタノール15mLに溶解し、室温にて1時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム283mg及び酢酸0.4mLを加えて、1時間攪拌した。反応液を濾過し濾液を減圧下で留去した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(4-シアノフェニルメチル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン940mgをアモルファスとして得た。

(2)上記化合物 9 4 0 m g を酢酸エチル 3. 0 m L に溶解し、4 m o 1/L 塩酸ー酢酸エチル 2. 8 m L を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 655 m g を得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 94-2. 37 (6H, m), 2. 89-3. 09 (1H, m), 3. 27-3. 80 (3H, m), 3. 90-4. 10 (1H, m), 4. 23-4. 44 (2H, s), 4. 53-4. 69 (1H, m), 4. 80-5. 20 (1H, m), 7. 87 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 94 (2H, d, J=8. 4Hz), 9. 18 (1H, brs), 10 . 60 (2H, brs).

- (S) $-1-\{(2S,4S)-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-メチルアミノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -2-シアノピロリジン・2塩酸塩の合成
- (1) (S) $-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノフェニルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン[実施例31(1)の生成物]1.04g及び37%ホルムアルデヒド液0.7mLをアセトニトリル15mLに溶解し、室温にて1時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム0.240g及び酢酸0.4mLを加えて、1時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-メチルアミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-2-シアノピロリジン0.71gをアモルファスとして得た。$
- (2)上記化合物 0.70 g を酢酸エチル 2.0 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸一酢酸エチル 2.0 m L を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.548 g を得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 00-2. 42 (5H, m), 2. 59 (

3H, s), 2. 88-3. 18 (1H, m), 3. 50-5. 20 (9H, m), 7. 89 (2H, d, J=8. 1Hz), 7. 97 (2H, d, J=8. 1Hz), 9. 26 (1H, brs), 10. 96 (1H, brs), 12. 42 (1H, brs).

実施例33

- (S) $-2-シアノ-1-\{(2S,4S)-4-[N,N-ビス(4-シアノフェニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル} ピロリジン・2 塩酸塩の合成$
- (1)参考例3の表題化合物0.924g、4-シアノベンジルブロミド1.27g及びジイソプロピルエチルアミン1.6mLをN-メチルー2ーピロリドン10mLに溶解し、室温にて15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-{(2S,4S)-1-tertーブトキシカルボニル-4-[N,N-ビス(4-シアノフェニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-2-シアノピロリジン1.11gを自色固体として得た。
- (2)上記化合物 0.95 gを酢酸エチル2.2 mLに溶解し、4mo1/L塩酸ー酢酸エチル2.2 mLを加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.85 gを得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 72-2. 37 (5H, m), 2. 62-2. 79 (1H, m), 3. 06-3. 43 (2H, m), 3. 53-4. 50 (8H, m), 4. 80-5. 14 (1H, m), 7. 55 (4H, d, J=8. 1Hz), 7. 79 (4H, d, J=8. 1Hz), 8. 90 (1H, brs), 10. 10 (1H, brs).

- (S) -2-シアノー1-[(2S, 4S) -4-(3-ピリジルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]ピロリジン・3トリフルオロ酢酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物928mg及びニコチンアルデヒド321mgをメ

タノール16mLに溶解し、室温にて30分間攪拌した。反応液にシアノ水素化 ホウ素ナトリウム189mg及び酢酸数滴を加えて、室温にて18時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で留去した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水 溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3-ピリジルメチル) アミノー2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン591mgを得た。

(2) 上記化合物 557mgをジクロロメタン 14mLに溶解し、トリフルオロ酢酸 1.4mLを加え、室温下 18時間放置した。反応溶媒を減圧下濃縮し、残渣にジエチルエーテルを加え、析出した固体を濾取することにより表題化合物 704mgを得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 70-2. 40 (5 H, m), 2. 91-3. 14 (1 H, m), 3. 29-3. 73 (5 H, m), 4. 31 (2 H, s), 4. 52-4. 70 (1 H, m), 4. 78-5. 15 (1 H, m), 7. 58 (1 H, dd, J=7. 8, 5. 0 Hz), 8. 02 (1 H, d, J=7. 9 Hz), 8. 68 (1 H, dd, J=4. 9, 1. 4 Hz), 8. 75 (1 H, d, J=1. 7 Hz).

- (S) -2-シアノ-1-((2S, 4S) -4-フェネチルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル) ピロリジン・2トリフルオロ酢酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物462mg及びフェニルアセトアルデヒド0.18 mLをメタノール15mLに溶解し、室温にて1時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム94mg及び酢酸0.1mLを加えて、15時間攪拌した。反応液を濾過し濾液を減圧下で留去した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-フェネチルアミノ-2-

ピロリジニルカルボニル) -2-シアノピロリジン300mgをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 300 m g をジクロロメタン 7.3 m L に溶解し、トリフルオロ酢酸 0.73 m L を加え、室温下 15 時間放置した。溶媒を減圧下で留去し、HPLCで精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 150 m g をアモルファスとして得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 85-2. 38 (5H, m), 2. 83-3. 08 (3H, m), 3. 15-3. 74 (4H, m), 3. 75-5. 18 (5H, m), 7. 17-7. 40 (5H, m).

- (S) -2-シアノ-1-((2S, 4S) 4-シクロヘキシルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル) ピロリジン・2 塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物924mg及びシクロへキサノン0.34mLをメタノール15mLに溶解し、室温にて1時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム200mg及び酢酸0.4mLを加えて、15時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-(2S,4S)-1-tertーブトキシカルボニルー4-シクロへキシルアミノー2ーピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン440mgをアモルファスとして得た。
- (2)上記化合物 430 m g を酢酸エチル 1. 5 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸ー酢酸エチル 1. 4 m L を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 338 m g を得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 01-1. 47 (5H, m), 1. 54-2. 38 (10H, m), 2. 88-3. 07 (2H, m), 3. 38-3. 7 0 (4H, m), 3. 95-4. 13 (1H, m), 4. 40-4. 61 (1H, m), 4. 80-5. 14 (1H, m), 9. 68 (1H, brs), 9. 8 9 (1H, brs).

実施例37

(S) -2-シアノ-1-((2S, 4S) - 4-ジェチルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル) ピロリジン・2 塩酸塩の合成

- (1)参考例3の表題化合物924mg及びアセトアルデヒド90%水溶液1. 7mLをメタノール15mLに溶解し、室温にて3時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム440mg及び酢酸0.4mLを加えて、1時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ジエチルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン720mgをアモルファスとして得た。
- (2)上記化合物720mgを酢酸エチル2mLに溶解し、4mo1/L塩酸一酢酸エチル2.5mLを加え、室温下15時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物713mgを得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 20-1. 30 (6H, m), 1. 94-2. 36 (1H, m), 2. 87-3. 38 (6H, m), 3. 52-4. 18 (8H, m), 4. 45-4. 64 (1H, m), 4. 82-4. 90 (1H, m), 9. 38 (1H, brs), 11. 30 (1H, brs), 11. 82 (1H, brs).

- (S) -2-シアノ-1-[(2S, 4S)-4-(1-ピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・<math>2 塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物924mg及び50%グルタルアルデヒド水溶液0.8mLをメタノール15mLに溶解し、室温にて3時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム630mg及び酢酸0.4mLを加えて、1時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)]

-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(1-ピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン<math>480mgをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 $470 \,\mathrm{mg}$ を酢酸エチル $2 \,\mathrm{mL}$ に溶解し、 $4 \,\mathrm{mol}/\mathrm{L}$ 塩酸 ー酢酸エチル $1.6 \,\mathrm{mL}$ を加え、室温下 $15 \,\mathrm{時間放置}$ した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 $485 \,\mathrm{mg}$ を得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 30-1. 50 (1H, m), 1. 61-1. 90 (5H, m), 1. 99-2. 32 (3H, m), 2. 83-3. 09 (2H, m), 3. 31-3. 80 (8H, m), 3. 90-4. 07 (1H, m), 4. 40-4. 62 (1H, m), 4, 80-5. 20 (1H, m), 9. 27 (1H, brs), 11. 10 (1H, brs), 11. 64 (1H, brs).

- (S) $-2-シアノ-1-\{(2S,4S)-4-[N,N-ビス(エトキシカルボニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}ピロリジン・2塩酸塩の合成$

- $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}) δ 1. 19 (6H, t, J=7. 2Hz), 1.

57-1.74 (1H, m), 1.93-2.34 (4H, m), 2.96-3 .42 (2H, m), 3.75-4.50 (12H, m), 4.78-5.12 (1H, m), 8.80 (1H, brs), 10.19 (1H, brs). 実施例40

- (S) -1-((2S, 4S) 4-ベンゾイルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル) <math>-2-シアノピロリジン・塩酸塩の合成
- (2) 上記化合物 0.91 gをテトラヒドロフラン 3 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 -1 , 4 ジオキサン 6 m L を加え、室温下 15 時間放置した。析出した 白色固体を濾取することにより表題化合物 541 m g を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 63-2. 36 (5H, m), 2. 75-2. 93 ((1H, m), 3. 21-3. 80 (4H, m), 4. 51-5. 1 3 (3H, m), 7. 40-7. 90 (2H, m), 8. 52-9. 00 (2H, m), 10. 06 (1H, brs).

- (S) -1-((2S, 4R) 4-ベンゾイルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル) <math>-2-シアノピロリジン・塩酸塩の合成

チルアミン1.32mL、HOBTO.79g及びEDCの塩酸塩0.99gを順次加え、室温下15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-((2S,4R)-4-ベンゾイルアミノ-1-tert-ブトキシカルボニルー2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン1.2gを白色固体として得た。

- (2) 上記化合物 0.97 gを 4 m o 1 / L 塩酸 -1 , 4 ジオキサン 6 m L に溶解し、室温下 15 時間放置した。析出した白色固体を濾取することにより表題化合物 0.814 g を得た。
- ¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ1.96-2.65 (6H, m), 3.23-3.71 (4H, m), 4.42-5.15 (3H, m), 7.51-7.97 (5H, m), 8.67-9.03 (2H, m), 9.92 (1H, brs). 実施例42
- (S) -1-[(2S, 4S)-4-(4-)クロロベンゾイル) アミノー2ーピロリジニルカルボニル] -2-シアノピロリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物462mg及びトリエチルアミン0.42mLをジクロロメタン30mLに溶解し、氷冷下4ークロロベンゾイルクロリド0.19mLを加え、室温下24時間攪拌した。反応液に水を加え、ジクロロメタンで抽出し、抽出液を乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-クロロベンゾイル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル<math>]-2-シアノピロリジン617mgをアモルファスとして得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 87-2. 34 (5H, m), 2. 78-2. 93 (1H, m), 3. 20-3. 75 (4H, m), 4. 54-4. 72

(2H, m), 4.85 (1H, dd, J=7.8, 4.7Hz), 7.58 (2H, d, J=8.5Hz), 7.86 (2H, d, J=8.5Hz), 8.7 0 (1H, d, J=6.8Hz), 8.88 (1H, brs), 9.74 (1H, brs).

実施例43

- (S) -2-シアノ-1-[(2S, 4S)-4-(4-トリフルオロメチルベンゾイル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]ピロリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物462mg,4-トリフルオロメチル安息香酸285mg及びトリエチルアミン0.42mLをDMF30mLに溶解し、氷冷下HOBT241mg及びEDCの塩酸塩302mgを順次加え、室温下22時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、濃縮物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-トリフルオロメチルベンゾイル)アミノー2-ピロリジニルカルボニル]<math>-2-シアノピロリジン640mgを無色油状物として得た。
- (2)上記化合物 640 m g をテトラヒドロフラン 15 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 -1 , 4 ジオキサン 3 . 3 m L を加え、室温下 24 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、濃縮物を H P L C で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 163 m g をアモルファスとして得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 92-2. 37 (5H, m), 2. 82-2. 96 (1H, m), 3. 24-3. 65 (4H, m), 4. 67-4. 76 (2H, m), 4. 89 (1H, dd, J=7. 8, 4. 7), 7. 90 (2H, d, J=8. 2Hz), 8. 06 (2H, d, J=8. 2Hz), 8. 90 (1H, d, J=6. 7Hz), 9. 0-10. 0 (2H, m).

実施例44

(S) -2-シアノ-1-[(2S, 4S)-4-(4-シアノベンゾイル)ア ミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成

(1)参考例3の表題化合物462mg,4-シアノ安息香酸221mg及びトリエチルアミン0.42mLをDMF30mLに溶解し、氷冷下HOBT241mg及びEDCの塩酸塩302mgを順次加え、室温下21時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、濃縮物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノベンゾイル)アミノー2-ピロリジニルカルボニル]<math>-2-シアノピロリジン548mgをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 548 m g をテトラヒドロフラン 15 m L に溶解し、4 m o l / L塩酸 -1 , 4- ジオキサン 3.1 m L を加え、室温下 5 日間攪拌した。溶媒 を減圧下で留去し、濃縮物を H P L C で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 177 m g をアモルファスとして得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 93-2. 36 (5H, m), 2. 80-2. 96 (1H, m), 3. 26-3. 68 (4H, m), 4. 58-4. 76 (2H, m), 4. 88 (1H, dd, J=7. 7, 4. 8Hz), 8. 00 (4H, s), 8. 93 (1H, d, J=6. 6Hz), 9. 0-10. 0 (2H, m).

- (S) -2-シアノ-1-((2S, 4S)-4-ニコチノイルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル) ピロリジン・2トリフルオロ酢酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物462mg及びトリエチルアミン0.63mLをテトラヒドロフラン10mLに溶解し、ニコチン酸クロリドの塩酸塩285mgを加え、室温にて15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-ニコチノイルアミノー2ーピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン190mgをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 $180 \, \mathrm{mg}$ をジクロロメタン $5 \, \mathrm{mL}$ に溶解し、トリフルオロ酢酸 $0.5 \, \mathrm{mL}$ を加え、室温下 $15 \, \mathrm{時間放置}$ した。溶媒を減圧下で留去し、HPL Cで精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 $96 \, \mathrm{mg}$ をアモルファスとして得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 86-2. 36 (5H, m), 2. 80-2. 97 (1H, m), 3. 24-3. 68 (4H, m), 4. 49-5. 13 (3H, m), 7. 58 (1H, dd, J=7. 8, 4. 8Hz), 8. 24 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 76 (1H, d, J=4. 8Hz), 8. 87 (1H, d, J=6. 6Hz), 9. 93 (1H, brs).

- (S) -2-シアノー1-((2S, 4S) -4-イソニコチノイルアミノー2-ピロリジニルカルボニル)ピロリジン・2トリフルオロ酢酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物462mg及びトリエチルアミン0.63mLをテトラヒドロフラン10mLに溶解し、イソニコチン酸クロリドの塩酸塩285mgを加え、室温にて15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-イソニコチノイルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン670mgをアモルファスとして得た。
- (2) 上記化合物 $650 \, \mathrm{mg}$ をジクロロメタン $16 \, \mathrm{mL}$ に溶解し、トリフルオロ 酢酸 $1.6 \, \mathrm{mL}$ を加え、室温下 $15 \, \mathrm{時間}$ 放置した。溶媒を減圧下で留去し、 HP L C で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 $412 \, \mathrm{mg}$ をアモルファスと して得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 87-2. 36 (5H, m), 2. 79-2. 96 (1H, m), 3. 20-3. 68 (4H, m), 4. 48-5. 15 (3H, m), 7. 80 (2H, d, J=6. 0Hz), 8. 70-9. 13 (4H, m), 9. 93 (1H, brs).

実施例47

(S) -2-シアノ-1-((2S, 4S) - 4-グリシルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル) ピロリジン・2塩酸塩の合成

- (1)参考例3の表題化合物464mg及びN-メチルモルホリン0.16mLをテトラヒドロフラン10mLに溶解し、-20℃でクロロギ酸イソブチル0.19mLを加え、30分間攪拌した後、-20℃でN-tert-ブトキシカルボニルグリシン463mg及びトリエチルアミン0.21mLのDMF3mL溶液を加え、さらに室温にて20時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(N-tert-ブトキシカルボニルグリシル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン680mgをアモルファスとして得た。
- (2)上記化合物 $360 \,\mathrm{mg}\, \epsilon 1$, 4-iジオキサン $1 \,\mathrm{mL}\, \epsilon$ 溶解し、 $4 \,\mathrm{mo}\, 1$ / $1 \,\mathrm{Lu}\, \epsilon$ 上塩酸 -1 、4-iジオキサン $4 \,\mathrm{mL}\, \epsilon$ 加え、室温下4時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 $262 \,\mathrm{mg}\, \epsilon$ 白色固体として得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 7-2. 3 (5 H, m), 2. 78 (1 H, m), 3. 5 (2 H, m), 4. 26-4. 60 (2 H, m), 4. 84 (1 H, dd, J=7. 9, 4. 6 Hz), 8. 24 (3 H, brs), 8. 7-9 . 1 (2 H, m), 10. 71 (1 H, brs).

- (S) -2-シアノ-1-[(2S,4S)-4-(エトキシオキサリル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]ピロリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成
- (1)参考例3の表題化合物464mg及びトリエチルアミン0.63mLをテトラヒドロフラン10mLに溶解し、氷冷下クロログリオキシル酸エチル0.18mLを加え、2時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、濃縮物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精

製することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(エトキシオキサリル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン<math>615mgをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 492mgをアセトニトリル 10mL に溶解し、氷冷下トリフルオロ酢酸 2mLを加え、室温下 28 時間放置した。溶媒を減圧下で留去し、HPLCで精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 168mgをアモルファスとして得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 27 (3H, t, J=7. 1Hz), 1. 82-2. 35 (5H, m), 2. 82 (1H, m), 3. 26 (1H, dd, J=11. 5, 7. 1Hz), 3. 45 (1H, dd, J=11. 5, 7. 1Hz), 3. 45 (1H, dd, J=11. 5, 7. 1Hz), 4. 43 -4. 62 (2H, m), 4. 85 (1H, dd, J=7. 8, 4. 8Hz), 8. 89 (1H, brs), 9. 18 (1H, d, J=7. 8Hz), 9. 78 (1H, brs).

- (S) -2-シアノ-1-[(2S,4S)-4-(4-ピリジル) オキシ-2 -ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2 塩酸塩の合成
- (1)参考例2の表題化合物464mg、4ーヒドロキシピリジン144mg及びトリフェニルホスフィン393mgをテトラヒドロフラン20mLに溶解し、ジアゾジカルボン酸ジエチルの40%トルエン溶液0.71mLを加え、9日間 攪拌した。溶媒を減圧下で留去した後、残渣をHPLCで精製し、凍結乾燥することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(4ーピリジル)オキシー2ーピロリジニルカルボニル]-2ーシアノピロリジン178mgをアモルファスとして得た。
- (2)上記化合物 173 m g を酢酸エチル 1.0 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 一酢酸エチル 0.6 m L を加え、室温下 5 時間放置した。析出した白色固体を濾取することにより表題化合物 159 m g を得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 73-2. 42 (5H, m), 2. 87-

3. 03 (1H, m), 3. 2-3. 8 (4H, m), 4. 66-4. 87 (2H, m), 5. 53-5. 67 (m, 1H), 7. 52 (1H, d, J=7. 2Hz), 8. 78 (1H, d, J=7. 2Hz), 8. 81 (1H, d, J=7. 2Hz), 8. 96 (1H, brs), 10. 86 (1H, brs). 実施例 50

- (S) -1-[(2S, 4S)-4-(4-アミノベンゾイル) オキシー2-ピロリジニルカルボニル] <math>-2-シアノピロリジン・2 塩酸塩の合成
- (1)参考例1の表題化合物619mg及びトリエチルアミン0.84mLをジクロロメタン10mLに溶解し、4-ニトロベンゾイルクロリド557mg及び4-ジメチルアミノピリジン24mgを加え、室温下14時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、酢酸エチルーへキサンから再結晶することにより(S)-1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(4-ニトロベンゾイル)オキシー2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン800mgを淡褐色結晶として得た。
- (2)上記化合物 600 m g を酢酸エチル 15 m L に溶解し、10%パラジウム / 炭素 123 m g の存在下、1 気圧の水素下にて 3 時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下濃縮し、残渣を酢酸エチルーヘキサンから結晶化することにより (S)-1-[(2S,4S)-4-(4-r)] オキシー 1-t ert-ブトキシカルボニルー 2-t ロリジン 1-t の 1-t の
- (3)上記化合物 5 1 8 m g を酢酸エチル 1 . 2 m L に溶解し、 4 m o 1 / L 塩酸-酢酸エチル 1 . 5 m L を加え、室温下 1 5 時間放置した。析出した淡褐色固体を濾取することにより表題化合物 3 7 8 m g を得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 97-2. 38 (5H, m), 2. 76-2. 88 (1H, m), 3. 40-3. 70 (4H, m), 4. 63-4. 76 (1H, m), 4. 88 (1H, dd, J=7. 9, 5. 3Hz), 5. 42-

5. 50 (m, 1H), 6. 71 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 72 (1 H, d, J=8. 7Hz), 8. 88 (1H, brs), 10. 84 (1H, brs).

実施例51

- (S) -2-シアノ-1-((2S,4S)-4-ニコチノイルオキシ-2-ピロリジニルカルボニル) ピロリジン・2塩酸塩の合成
- (1)参考例1の表題化合物619mg及びトリエチルアミン0.84mLをジクロロメタン10mLに溶解し、ニコチン酸クロリドの塩酸塩534mg及び4ージメチルアミノピリジン23mgを加え、室温下15時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、酢酸エチルーへキサンから再結晶することにより(S)ー1ー((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4ーニコチノイルオキシー2ーピロリジニルカルボニル)-2ーシアノピロリジン731mgを淡黄色結晶として得た。
- (2) 上記化合物 414 m g を酢酸エチル 2 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 一酢酸エチル 1 . 25 m L を加え、室温下 18 時間放置した。析出した白色固体を濾取することにより表題化合物 524 m g を得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 97-2. 45 (5H, m), 2. 81-2. 96 (1H, m), 3. 45-3. 85 (4H, m), 4. 67-4. 78 (1H, m), 4. 86 (1H, dd, J=7. 9, 5. 0Hz), 5. 60-5. 67 (m, 1H), 7. 65 (1H, dd, J=8. 0, 5. 1Hz), 8. 40-8. 47 (1H, m), 8. 88 (1H, dd, J=5. 0, 1. 6Hz), 9. 02 (1H, brs), 9. 17 (1H, d, J=1. 8Hz), 10. 94 (1H, brs).

実施例52

(S) -2-シアノ-1-((2S,4S)-4-1) (2 と) -4-1 (3 と) -4-1 (4 と) -4-1 (4 と) -4-1 (5 と) -4-1 (6 と) -4-1 (7 と) -4-1

(1)参考例1の表題化合物752mg及びトリエチルアミン0.84mLをジクロロメタン10mLに溶解し、イソニコチン酸クロリドの塩酸塩712mg及び4ージメチルアミノビリジン40mgを加え、室温下22時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、ジエチルエーテルから結晶化することにより(S)ー1ー((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4ーイソニコチノイルオキシー2ーピロリジニルカルボニル)-2ーシアノピロリジン576mgを白色結晶として得た。

(2)上記化合物 414 m g を酢酸エチル1.0 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸ー酢酸エチル1.25 m L を加え、室温下 18 時間放置した。析出した白色固体を濾取することにより表題化合物 458 m g を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 97-2. 47 (5H, m), 2. 79-2. 92 (1H, m), 3. 5-3. 8 (4H, m), 4. 68-4. 81 (1H, m), 4. 87 (1H, dd, J=7. 9, 5. 3Hz), 5. 60-5. 67 (m, 1H), 7. 97 (2H, d, J=6. 0Hz), 8. 83 (2H, d, J=6. 0Hz), 8. 97 (1H, brs), 10. 98 (1H, brs).

実施例 5 3

3-((2S, 4S)-4-アミノ-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3- チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

3-((2S, 4S)-4-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン(参考例10の表題化合物)400mgを酢酸エチル3.0mLに溶解し、<math>4mo1/L塩酸-酢酸エチル3.75mLを加え、室温下3時間放置した。反応液を減圧下濃縮し、残渣をエタノール100mLに溶解し、活性炭0.4gを加えた。活性炭を濾過で除き、濾液を濃縮後、ジエチルエーテルを加え、析出した固体を濾取することにより表題化合物28.8mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ1.85-2.06 (1H, m), 2.71-2.93 (1H, m), 2.99-3.20 (2H, m), 3.40-3.98 (5H, m), 4.37-4.78 (3H, m), 8.86 (5H, brs). 実施例 54

- 3-[(2S, 4S)-4-(4-シアノフェニル) アミノー <math>2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成
- (2)上記化合物170mgを酢酸エチル0.42mLに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル0.53mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物69.3mgを淡褐色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 64-1. 80 (1H, m), 2. 84-3. 20 (4H, m), 3. 45-3. 96 (3H, m), 4. 15-4. 34 (1H, m), 4. 39-4. 78 (3H, m), 6. 70 (2H, d, J=8. 8Hz), 6. 85-7. 01 (1H, m), 7. 52 (1H, d, J=8. 7Hz), 9. 45 (2H, brs).

- (1)参考例10の表題化合物904mg、ジイソプロピルエチルアミン1.57mL及び4-フルオロニトロベンゼン423mgをN-メチルー2-ピロリドン9mLに溶解し、80°Cにて24時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリ

ウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-ニトロフェニル)アミノー2-ピロリジニルカルボニル<math>]-1,3-チアゾリジン919mgを黄色のアモルファスとして得た。

(2)上記化合物795mgを酢酸エチル3.8mLに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル2.4mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物647mgを黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 68-1. 87 (1H, m), 2. 88-3. 30 (4H, m), 3. 48-3. 98 (3H, m), 4. 24-4. 80 (4H, m), 6. 72 (2H, d, J=9. 3Hz), 7. 40-7. 56 (1H, m), 8. 04 (2H, d, J=7. 5Hz), 9. 51 (2H, brs).

- 3-[(2S, 4S)-4-(4-メタンスルホニルフェニル) アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例10の表題化合物904mg、ジイソプロピルエチルアミン1.57mL及び4ーフルオロフェニルメチルスルホン523mgをN-メチルー2ーピロリドン9mLに溶解し、100℃にて18時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3ー[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4ー(4-メタンスルホニルフェニル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]ー1,3ーチアゾリジン27mgを得た。
- (2)上記化合物27mgを酢酸エチル0.2mLに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル0.1mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物19.4mgを得た。
- $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}) δ 1. 65-1. 82 (1H, m), 2. 89-

3. 23 (7H, m), 3. 49-3. 98 (3H, m), 4. 18-4. 78 (4H, m), 6. 74 (2H, d, J=9. 0Hz), 6. 80-6. 92 (1H, m), 6. 63 (2H, d, J=9. 0Hz), 9. 30 (2H, brs).

実施例57

- 3-[(2S, 4S)-4-(2-シアノフェニル) アミノー <math>2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例10の表題化合物1810mg、ジイソプロピルエチルアミン3. $14 \, \text{mL}$ 及び2 7ルオロベンゾニトリル727mgをN 3チルー2ーピロリドン $18 \, \text{mL}$ に溶解し、 $80 \, \text{C}$ にて32時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(2-シアノフェニル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン88mgを得た。
- (2)上記化合物 $88 \, \mathrm{mg} \, \mathrm{e}$ で酸エチル $0.4 \, \mathrm{mL}$ に溶解し、 $4 \, \mathrm{mol} \, \mathrm{LL}$ 塩酸 ー酢酸エチル $0.3 \, \mathrm{mL}$ を加え、室温下 $18 \, \mathrm{時間 }$ 潤押した。析出した固体を濾取 することにより表題化合物 $25 \, \mathrm{mg} \, \mathrm{e}$ 得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 74-1. 95 (1H, m), 2. 85-3. 16 (3H, m), 3. 30-3. 92 (4H, m), 4. 27-4. 79 (4H, m), 6. 15-6. 27 (1H, m), 6. 77 (1H, t, J=7.5 Hz), 6. 87 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 38-7. 59 (2H, m), 8. 90 (1H, brs), 10. 80 (1H, brs).

実施例 5 8

- 3-[(2S, 4S)-4-(5-シアノ-2-ピリジル) アミノー2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1) 参考例 10 の表題化合物 904 mg、ジイソプロピルエチルアミン 1.5 7 m L 及び 2- クロロー 5- シアノピリジン 416 mgを N- メチルー 2- ピロ

リドン9 m L に溶解し、80℃にて18時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(5-シアノー2-ピリジル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン807mgを白色のアモルファスとして得た。

(2)上記化合物711mgを酢酸エチル1.76mLに溶解し、4mo1/L 塩酸-酢酸エチル2.20mLを加え、室温下18時間放置した。析出した固体 を濾取することにより表題化合物709mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 74-1. 94 (1H, m), 2. 78-2. 94 (1H, m), 2. 97-3. 26 (3H, m), 3. 40-3. 77 (3H, m), 4. 40-4. 80 (4H, m), 6. 64 (1H, d, J=9. 0 Hz), 7. 77 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 08 (1H, brs). 8. 46 (1H, d, J=1. 8Hz), 8. 86 (1H, brs), 10. 37 (1H, brs).

実施例 5 9

3-[(2S, 4S)-4-(3, 4-ジシアノフェニル) アミノー2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

- (1)参考例10の表題化合物0.904g、ジイソプロピルエチルアミン1.57mL及び4ーフルオロフタロニトリル0.438gをN-メチルー2ーピロリドン9mLに溶解し、80℃にて4時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3ー[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4ー(3,4-ジシアノフェニル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン1.08gを白色のアモルファスとして得た。
- (2) 上記化合物 0.9 2 4 gを酢酸エチル 2.16 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 酢酸エチル 2.70 m L を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固

体を濾取することにより表題化合物 0.782 gを黄色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO- d_6) δ 1. 66-1. 84 (1H, m), 2. 90-3. 27 (4H, m), 3. 49-3. 95 (3H, m), 4. 20-4. 40 (1H, m), 4. 40-5. 79 (3H, m), 7. 00 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 22 (1H, s), 7. 52-7. 67 (1H, m), 7. 76 (1H, d, J=9. 0Hz).

実施例60

- 3-[(2S, 4S)-4-(3-クロロ-4-シアノフェニル) アミノー2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例10の表題化合物0.904g、ジイソプロピルエチルアミン1.57mL及び2ークロロー4ーフルオロベンゾニトリル0.467gをN-メチルー2ーピロリドン9mLに溶解し、80℃にて8時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3ー[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4ー(3-クロロー4ーシアノフェニル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]ー1,3ーチアゾリジン0.630gを無色透明油状物として得た。
- (2)上記化合物 0. 630 g を酢酸エチル 2. 88 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 酢酸エチル 1. 80 m L を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0. 465 g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 6 5-1. 8 1 (1H, m), 2. 8 4-2. 9 9 (1H, m), 2. 9 9-3. 2 2 (3H, m), 3. 4 8-3. 9 5 (3H, m), 4. 1 6-4. 3 7 (1H, m), 4. 3 9-4. 7 8 (3H, m), 6. 6 8 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1 Hz), 6. 8 5 (1H, d, J=1. 8 Hz), 7. 3 0-7. 4 5 (1H, m), 7. 6 0 (1H, d, J=8. 7 Hz), 9. 6 0 (2H, brs).

実施例61

3-[(2S, 4S)-4-(2-ベンズオキサゾリル)アミノ-2-ピロリジ

ニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1)参考例10の表題化合物904mg、ジイソプロピルエチルアミン1.57mL及び2-クロロベンズオキサゾール461mgをN-メチルー2ーピロリドン9mLに溶解し、室温にて1時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3ー[(2S,4S)-4-(2-ベンズオキサゾリル)アミノー1-tert-ブトキシカルボニルー2ーピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン975mgを白色のアモルファスとして得た。

(2)上記化合物862mgを酢酸エチル4.1mLに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル2.6mLを加え、室温下8時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物656mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 94-2. 13 (1H, m), 2. 85-2. 99 (1H, m), 3. 00-3. 20 (2H, m), 3. 31-4. 00 (4H, m), 4. 40-4. 82 (4H, m), 7. 07 (1H, td, J=7. 8, 1. 2Hz), 7. 18 (1H, td, J=7. 8, 1. 2Hz), 7. 33 (1H, d, J=7. 2Hz), 7. 42 (1H, d, J=7. 5Hz), 8. 61 (1H, brs), 8. 89 (1Hbrs), 10. 59 (1H, brs).

実施例62

3-((2S, 4S)-4-ベンジルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1)参考例10の表題化合物904mg及びベンズアルデヒド318mgをメタノール16mLに溶解し、室温にて30分間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム189mg及び酢酸数滴を加えて、6時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S,4S)-4-ベンジルアミノ-1

-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン742mgを無色透明油状物として得た。

(2)上記化合物742mgを酢酸エチル3.8mLに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル2.4mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物540mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 10-2. 32 (1H, m), 2. 86-3. 20 (3H, m), 3. 4.9-4. 03 (5H, m), 4. 21 (2H, s), 4. 39-4. 80 (3H, m), 7. 31-7. 52 (3H, m), 7. 52-7. 72 (2H, m), 10. 17 (4H, brs).

実施例63

3-[(2S, 4S)-4-(4-シアノフェニルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

- (1)参考例10の表題化合物904mg及び4-シアノベンズアルデヒド393mgをメタノール16mLに溶解し、室温にて30分間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム189mg及び酢酸数滴を加えて、18時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S, 4S)-1-tertーブトキシカルボニルー4-(4-シアノフェニルメチル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン389mgを無色透明油状物として得た。
- (2)上記化合物389mgを酢酸エチル0.9mLに溶解し、4mo1/L塩酸ー酢酸エチル1.2mLを加え、室温下18時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物286mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 0.6-2.34 (1H, m), 2. 8.5-3.01 (1H, m), 3. 0.1-3.20 (2H, m), 3. 5.0-4.06 (5H, m), 4. 3.00 (2H, s), 4. 4.1-4.79 (3H, m), 7. 8.00 (2H, d, J=8.1Hz), 7. 9.50 (2H, d, J=8.4Hz),

9.05 (1H, brs), 10.30 (3H, brs). 実施例64

 $3-\{(2S,4S)-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-メチルアミノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の

合成

(1) $3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノフェニルメチル) アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン [実施例63(1)の生成物]1.35g及び37%ホルムアルデヒド液0.788mLをアセトニトリル20mLに溶解し、室温にて30分間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム0.305g及び酢酸数滴を加えて、1時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-メチルアミノ]-2ーピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン0.953gを白色のアモルファスとして得た。$

(2)上記化合物 0.818g を酢酸エチル 3.8m Lに溶解し、4mo1/L 塩酸-酢酸エチル 2.4m Lを加え、室温下 5 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.683g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 20-2. 48 (1H, m), 2. 57 (3H, s), 2. 80-3. 20 (3H, m), 3. 57-4. 17 (5H, m), 4. 20-4. 85 (5H, m), 7. 88 (2H, d, J=7. 8Hz), 7. 96 (2H, d, J=8. 4Hz), 9. 12 (1H, brs), 10. 95 (1H, brs), 12. 50 (1H, brs).

実施例 6 5

3-[(2S,4R)-4-(7-メトキシ-2-フェニル-4-キノリル) オキシ-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成 (1) N-tert-ブトキシカルボニルーL-trans-ヒドロキシプロリ

ン5.67gをジメチルスルホキシド70mLに溶解し、室温にてtert-ブトキシカリウム6.88gをゆっくり加え、1.5時間攪拌した。この溶液に4-クロロー7-メトキシー2-フェニルキノリン7.28gをゆっくり加え、17時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチル/ヘキサン(1/1)で洗浄した。水層を1mo1/L塩酸でpH4とし、析出物を濾取することにより(2S,4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(7-メトキシ-2-フェニル-4-キノリル)オキシ-2-ピロリジン-2-カルボン酸8.00gを白色固体として得た。

- (2)上記化合物 5 4 6 m g ε 用い、参考例 9 と同様の手法により 3 [(2 S , 4R) 1 t e r t ブトキシカルボニル- 4 (7 メトキシ- 2 フェニル- 4 キノリル) オキシ- 2 ピロリジニルカルボニル] 1 , 3 チアゾリジン 5 6 8 m g ε 白色固体として得た。
- (3)上記化合物 5 5 4 m g を用い、実施例 5 (2) と同様の手法により表題化合物 5 2 1 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2. 40-2. 50 (1H, m), 2. 96-3. 12 (3H, m), 3. 68-3. 97 (4H, m), 3. 99 (3H, s), 4. 48-4. 94 (3H, m), 4. 98 (1H, brs), 7. 43 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 69-7. 70 (4H, m), 7. 91 (1H, brs), 8. 26 (2H, d, J=7. 4Hz), 8. 57 (1H, brs), 9. 10 (1H, brs), 11. 00 (1H, brs)

実施例66

3-((2S, 4S)-4-ベンゾイルオキシー2-ピロリジニルカルボニル) -1, 3-チアゾリジンの合成

(1)参考例11の表題化合物643mg及び塩化ベンゾイル0.44mLを用い、実施例50(1)と同様の手法により3-((2S,4S)-4-ベンゾイルオキシー1-tert-ブトキシカルボニルー2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン515mgを油状物として得た。

(2)上記化合物413mgを酢酸エチル4mLに溶解し、4mol/L塩酸-

酢酸エチル1.3 m L を加え、室温下14 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣を炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物 315 m g を油状物として得た。 1 H - N M R (DMSO-d $_6$) δ 1.83-1.93 (1 H, m), 2.45-2.57 (1 H, m), 2.87 (1 H, dd, J=12.8, 4.2 Hz), 2.99 (1 H, t, J=6.3 Hz), 3.08 (1 H, t, J=6.3 Hz), 3.19 (1 H, d, J=12.8 Hz), 3.57-3.77 (1.5 H, m), 3.83-3.98 (1.5 H, m), 4.42 (0.5 H, d, J=9.5 Hz), 4.48-4.58 (1 H, m), 4.72 (0.5 H, d, J=9.5 Hz), 5.28-5.36 (1 H, m), 7.52 (2 H, t, J

実施例67

J = 7.4 Hz

3-[(2S, 4S)-4-(4-シアノベンゾイル) オキシー2ーピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジンの合成

=7.4 Hz), 7.65 (1H, t, J=7.4 Hz), 7.93 (2H, d

- (1)参考例11の表題化合物445mg及び4-シアノベンゾイルクロリド371mgを用い、実施例50(1)と同様の手法により3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(4-シアノベンゾイル)オキシー2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン519mgを淡褐色固体として得た。
 - (2)上記化合物386mgを用い、実施例66(2)と同様の手法により表題 化合物280mgを淡黄色固体として得た。
 - 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 88-1. 97 (1H, m), 2. 46 -2. 58 (1H, m), 2. 88 (1H, dd, J=12. 9, 4. 0Hz), 2. 99 (1H, t, J=6. 3Hz), 3. 09 (1H, t, J=6. 3Hz), 3. 23 (1H, d, J=12. 9Hz), 3. 57-3. 76 (1. 5

H, m), 3.84-3.99 (1.5H, m), 4.42 (0.5H, d, J=9.5Hz), 4.48-4.57 (1H, m), 4.72 (0.5H, d, J=9.5Hz), 5.33-5.38 (1H, m), 8.01 (2H, d, J=8.3Hz), 8.07 (2H, d, J=8.3Hz).

実施例 6 8

3-((2S, 4S)-4-アニリノ-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3ーチアゾリジン・2 塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物501mg、アニリン0.20mL及び酢酸0. 10mLをメタノール10mLに溶解し、室温にて1.5時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム145mgを加えて2時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、ジエチルエーテルから結晶化することにより3-((2S,4S)-4-P-1)/-1-tert-ブトキシカルボニルー2-ビロリジニルカルボニル)-1,3-4
- (2)上記化合物 1 4 2 m g を酢酸エチル 2 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 酢酸エチル 0.5 m L を加え、室温下 1 2 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 8 9 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 64-1. 78 (1H, m), 2. 84 -2. 97 (1H, m), 3. 00-3. 19 (3H, m), 3. 43-3. 5 5 (1H, m), 3. 60-4. 20 (5H, m), 4. 41-4. 76 (3H, m), 6. 56-6. 67 (3H, m), 7. 13 (2H, t, J=7. 2Hz), 8. 79 (1H, brs), 10. 29 (1H, brs).

実施例69

3-[(2S, 4S)-4-(4-アミノフェニル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

実施例55の表題化合物200mgをエタノール10mLに溶解し、4mo1/

L塩酸−1,4−ジオキサン0.28mL及び10%パラジウム/炭素100mgを加え、1気圧の水素下室温にて18時間撹拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮し、得られた個体をエタノールで洗浄して表題化合物13mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 58-1. 80 (1H, m), 2. 83-3. 00 (1H, m), 3. 00-3. 20 (3H, m), 3. 60-3. 90 (3H, m), 4. 08-4. 25 (1H, m), 4. 39-4. 79 (3H, m), 6. 67 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 15 (2H, d, J=8. 7Hz), 8. 81 (1H, brs), 10. 00 (3H, brs), 10. 25 (1H, brs).

- 3-[(2S, 4S)-4-(p-アニシジノ)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物450mg、p-Pニシジン222mg及び酢酸0.09mLを1,2ージクロロエタン8mLに溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム636mgを加え、室温にて3時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3ー[(2S,4S)-4-(p-Pニシジノ)-1-tertーブトキシカルボニル-2ーピロリジニルカルボニル]-1,3ーチアゾリジン515mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物448mgを酢酸エチル10mLに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル1.4mLを加え、室温下13時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物223mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 77-1. 90 (1H, m), 2. 77 -2. 89 (1H, m), 3. 00-3. 14 (3H, m), 3. 20-4. 2 0 (1H, m), 3. 60-4. 20 (6H, m), 4. 40-4. 72 (3H, m), 6. 87 (4H, s), 8. 84 (1H, brs), 10. 33 (1H)

, brs).

実施例71

3-[(2S, 4S)-4-(4-クロロフェニル) アミノー2-ピロリジニル カルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物450mg及びp-クロロアニリン230mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-クロロフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン415mgを油状物として得た。
- (2)上記化合物412mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物297mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 6 3-1. 7 8 (1 H, m), 2. 8 4 -2. 9 7 (1 H, m), 3. 0 0-3. 1 7 (3 H, m), 3. 5 -3. 9 2 (3 H, m), 4. 0 7-4. 1 8 (1 H, m), 4. 4 0-4. 7 3 (3 H, m), 6. 6 2 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 1 5 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 8. 8 6 (1 H, brs), 10. 2 3 (1 H, brs). 実施例 7 2

- 3-[(2S, 4S)-4-(2-クロロ-4-シアノフェニル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例10の表題化合物904mg、ジイソプロピルエチルアミン1.57mL及び3-クロロー4-フルオロベンゾニトリル467mgをN-メチルー2-ピロリドン9mLに溶解し、80℃にて8時間攪拌した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(2-クロロー4-シアノフェニル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン460mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物395mgを酢酸エチル1.8mLに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル1.13mLを加え、室温下4時間攪拌した。析出した固体を濾

取することにより表題化合物177mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 80-1. 99 (1H, m), 2. 82-3. 17 (3H, m), 3. 25-3. 94 (4H, m), 4. 36-4. 54 (2H, m), 4. 54-4. 80 (2H, m), 6. 42 (1H, d, J=7. 8Hz), 6. 93 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 64 (1H, dd, J=8. 4, 1. 8Hz), 7. 82 (d, J=1. 8Hz).

実施例73

- 3-[(2S, 4S)-4-(3-クロロ-4-メトキシフェニル) アミノー2 -ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物450mg及び3-クロロー4-メトキシアニリン284mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(3-クロロー4-メトキシフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン569mgを油状物として得た。
- (2)上記化合物 5 6 1 m g を用い、実施例 7 0 (2)と同様の手法により表題 化合物 4 2 9 m g を淡褐色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 62-1. 76 (1H, m), 2. 82 -2. 95 (1H, m), 3. 00-3. 18 (3H, m), 3. 5-3. 92 (6H, m), 4. 07-4. 18 (1H, m), 4. 40-4. 73 (3H, m), 6. 61 (1H, dd, J=8. 8, 2. 7Hz), 6. 75 (1H, d, J=2. 7Hz), 6. 98 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 80 (1H, brs), 10. 15 (1H, brs).

- 3-[(2S, 4S)-4-(3, 4-メチレンジオキシフェニル) アミノー 2 ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成
- (1)参考例 12 の表題化合物 450 m g 及び 3 , 4-メチレンジオキシアニリン 249 m g を 用い、実施例 70 (1)と同様の手法により 3-[(2S, 4S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3, 4-メチレンジオキシフェ

ニル) アミノー 2 - ピロリジニルカルボニル] -1, 3 - チアゾリジン 5 5 3 m g を淡赤褐色固体として得た。

(2)上記化合物 5 4 9 m g を用い、実施例 7 0 (2)と同様の手法により表題 化合物 4 5 7 m g を淡赤褐色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 72-1. 85 (1H, m), 2. 82 0-2. 93 (1H, m), 3. 00-3. 28 (3H, m), 3. 45-3. 57 (1H, m), 3. 60-3. 95 (2H, m), 4. 08-4. 20 (1H, m), 4. 42-4. 75 (3H, m), 5. 92 (2H, s), 6. 25-6. 32 (1H, m), 6. 53 (1H, s), 6. 76-6. 83 (1H, m), 8. 89 (1H, brs), 10. 36 (1H, brs).

- 3-[(2S, 4S)-4-(5-)トリフルオロメチルー2ービリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1)参考例10の表題化合物904mg、ジイソプロピルエチルアミン1.57mL及び2-クロロー5ートリフルオロメチルピリジン545mgをN-メチルー2ーピロリドン9mLに溶解し、80℃にて18時間攪拌した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(5-トリフルオロメチルー2ーピリジル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]ー1,3ーチアゾリジン143mgを得た。
- (2) 上記化合物 143 m g を酢酸エチル 0.64 m L に溶解し、4 m o1 / L 塩酸-酢酸エチル 0.32 m L を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 65 m g を褐色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 7 1-1. 9 3 (1 H, m), 2. 8 0-2. 9 8 (1 H, m), 3. 0 0-3. 2 8 (3 H, m), 3. 3 4-3. 9 9 (3 H, m), 4. 4 0-4. 8 0 (4 H, m), 6. 6 8 (1 H, d, J=9 . 0 Hz), 7. 7 4 (1 H, dd, J=8. 7, 2. 4 Hz), 7. 8 3 (1

H, brs), 8. 35 (1H, d, J=1. 2Hz), 8. 91 (1H, brs), 10. 22 (1H, brs).

実施例76

3-[(2S, 4S)-4-(6-シアノ-5-トリフルオロメチルー2-ピリジル)アミノー2-ピロリジニルカルボニル<math>]-1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

- (1) $2-\rho$ ロロー5ートリフルオロメチルピリジン5gをクロロホルム150 m L に溶解し、 $m-\rho$ ロロ過安息香酸14.3gを加え、60℃にて30時間攪拌した。反応液にチオ硫酸ナトリウム水溶液及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、攪拌後、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより $2-\rho$ ロロー5-トリフルオロメチルピリジン 1-オキシド0.64gを得た。
- (3)上記化合物 381 mg、参考例 10 on表題化合物 556 mg及びジイソプロピルエチルアミン 0.96 mL をN-メチル-2-ピロリドン 6 mL に溶解し、室温にて 18時間攪拌した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3- [(2S, 4S) -1-tert で 1 の 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 の 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で
- (4) 上記化合物 481 m g を酢酸エチル 2.04 m L に溶解し、4 m o 1/L

塩酸-酢酸エチル1.02mLを加え、室温下8時間攪拌した。反応溶媒を減圧下で留去し、得られた固体を酢酸エチルで洗浄して表題化合物272mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 71-1. 95 (1H, m), 2. 77-2. 98 (1H, m), 2. 99-3. 27 (3H, m), 3. 48-3. 99 (3H, m), 4. 40-4. 80 (4H, m), 6. 96 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 93 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 40 (1H, t, J=6. 0Hz), 9. 55 (1H, brs).

- 3-[(2S, 4S)-4-(5, 6-ジシアノ-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成
- (1) 2-クロロピリジン-5-カルボニトリル7. 01 gをアセトニトリル7 0 mLに溶解し、過酸化水素尿素 10 gを加えた。氷冷下、反応液にトリフルオロ酢酸無水物を滴下し、室温にて 18 時間攪拌した。反応液をチオ硫酸ナトリウム水溶液に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄した。乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 2-クロロ-5-シアノピリジン 1-オキシド 0.779 gを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 779 mg を用い、実施例 76 (2) と同様の手法により 6- クロロー 2 、 3- ジシアノピリジン 198 mg を褐色固体として得た。
- (3)上記化合物 196 m g及び参考例 100表題化合物 361 m gを用い、実施例 76(3)と同様の手法により $3-[(2S,4S)-1-\text{tert-ブトキシカルボニル-4-(5,6-ジシアノ-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン <math>38 \text{ m g}$ を白色固体として得た。
- (4)上記化合物 3 3 8 mg を酢酸エチル 1.58 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 0.79 mL を加え、室温下 6 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 178 mg を淡黄色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 7 1-1. 98 (1H, m), 2. 80-

3. 00 (1H, m), 3. 00-3. 24 (3H, m), 3. 49-4. 00 (3H, m), 4. 39-4. 90 (3H, m), 6. 94 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 97 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 70 (1H, brs.), 9. 55 (2H, brs.).

実施例78

- 3-[(2S, 4S)-4-(3-シアノフェニルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・<math>2 塩酸塩の合成
- (1)参考例10の表題化合物3.62g及び3-シアノベンズアルデヒド1.57gを用い、実施例63(1)と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3-シアノフェニルメチル)アミノー2-ピロリジニルカルボニル<math>[-1,3-チアゾリジン2.01gを得た。
- (2)上記化合物313mgを酢酸エチル1.50mLに溶解し、4mo1/L 塩酸-酢酸エチル0.94mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体 を濾取することにより表題化合物217mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 09-2. 30 (1H, m), 2. 87-3. 01 (1H, m), 3. 07 (1H, t, J=6. 3Hz), 3. 15 (1H, t, J=6. 0Hz), 3. 50-4. 05 (5H, m), 4. 27 (2H, s), 4. 40-4. 78 (3H, m), 7. 67 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 84-8. 00 (2H, m), 8. 10 (1H, s), 10. 28 (3H, brs).

- 3-[(2S, 4S)-4-(4-) リフルオロメチルフェニルメチル) アミノ <math>-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成
- (1)参考例10の表題化合物1.81g及び4-(トリフルオロメチル)ベンズアルデヒド1.05gを用い、実施例63(1)と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(4-トリフルオロメチルフェニルメチル)アミノー2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン1.69gを得た。

(2)上記化合物 488 m g を酢酸エチル 2. 12 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 – 酢酸エチル 1. 33 m L を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 375 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 10-2. 32 (1H, m), 2. 86-3. 00 (1H, m), 2. 50 (1H, t, J=1. 8Hz), 2. 51 (1H, t, J=1. 8Hz), 3. 50-4. 02 (5H, m), 4. 32 (2H, s), 4. 41-4. 80 (3H, m), 7. 78-7. 92 (4H, m), 10. 35 (3H, brs).

実施例80

- $3 \{(2S, 4S) 4 [ビス(4-シアノフェニルメチル)] アミノ-2$ ピロリジニルカルボニル $\} 1$, 3 チアゾリジン・2 塩酸塩の合成
- (1)参考例10の表題化合物0.904g、4-シアノベンジルブロミド1.29g及びジイソプロピルエチルアミン1.57mLをN-メチルー2ーピロリドン9mLに溶解し、室温にて18時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3ー{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[ビス(4-シアノフェニルメチル)]アミノー2ーピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン1.27gを得た。
- (2) 上記化合物 1. 13 gを酢酸エチル 4. 24 m L に溶解し、4 m o 1/L 塩酸-酢酸エチル 2. 65 m L を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 444 m g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 81-1. 94 (1H, m), 2. 57-2. 79 (1H, m), 3. 00-3. 95 (11H, m), 4. 39-4. 7 5 (3H, m), 7. 55 (4H, d, J=8. 1Hz), 7. 79 (4H, d, J=8. 1Hz), 8. 78 (1H, brs), 10. 19 (1H, brs)

3-[(2S, 4S)-4-(4-イミダゾリルメチル) アミノー2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

- (1)参考例10の表題化合物904mg及び4ーイミダゾールカルボキシアルデヒド288mgを用い、実施例63(1)と同様の手法により3ー[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4ー(4ーイミダゾリルメチル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-1,3ーチアゾリジン221mgを得た。
- (2)上記化合物221mgを酢酸エチル1.16mLに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル0.72mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取し、エタノールで洗浄することにより表題化合物7.7mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 04-2. 26 (1H, m), 2. 88-4. 10 (8H, m), 4. 25-4. 80 (5H, m), 7. 82 (1H, s), 9. 07 (1H, s).

実施例82

 $3-\{(2S,4S)-4-[N-ベンジル-N-(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) $3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン[実施例58(1)の生成物]305mgをDMF10mLに溶解し、水冷下にてtert-ブトキシカリウム93mgを加えて10分攪拌した後、ベンジルブロミド94<math>\mu$ 1を加え、室温にて3日間攪拌した。反応液に10%クエン酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-{(2S,4S)-4-[N-ベンジル-N-(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ]-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン202mgを

淡黄色固体として得た。

(2)上記化合物 196 m g を酢酸エチル 2 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 – 酢酸エチル 0.5 m L を加え、室温下 17時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 112 m g を淡黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 9 1-1. 9 9 (1 H, m), 2. 6 9-2. 7 6 (1 H, m), 3. 00-3. 1 1 (2 H, m), 3. 28-3. 3 4 (1 H, m), 3. 4 1-3. 4 8 (1 H, m), 3. 5 8-3. 9 0 (2 H, m), 4. 4 1-4. 4 7 (1 H, m), 4. 5 8-4. 8 1 (4 H, m), 5. 4 3-5. 4 8 (1 H, m), 6. 6 5 (1 H, d, J=9. 0 Hz) 7. 1 7-7. 3 8 (5 H, m), 7. 8 8 (1 H, dd, J=9. 0, 2. 1 Hz), 8. 5 4 (1 H, d, J=2. 1 Hz), 8. 8 4 (1 H, brs), 10. 2 1 (1 H, brs).

- 3-[(2S, 4S)-4-(1-インドリル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例13の表題化合物950mg及びチアゾリジン0.27mLをDMF20mLに溶解し、HOBT666mg及びEDCの塩酸塩666mgを順次加え、室温下4時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(1-インドリル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン978mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 6 6 5 m g を用い、実施例 6 8 (2)と同様の手法により表題 化合物 4 8 6 m g を赤色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 14-2. 28 (1H, m), 2. 98 -3. 18 (4H, m), 3. 4-3. 97 (3H, m), 4. 43-4. 87 (3H, m), 5. 38-5. 55 (1H, m), 6. 55 (1H, d, J=3)

.3 Hz), 7. 07 (1H, t, J=7. 1Hz), 7. 20 (1H, d, J=7. 1Hz), 7. 48-7. 63 (3H, m), 9. 25 (1H, brs), 10. 45 (1H, brs).

実施例84

3-[(2S, 4S)-4-(1-インドリニル)-2-ビロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物601mg及びインドリン0.27mLを用い、 実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1,3-チアゾリジン460mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物436mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物373mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 83-1. 97 (1H, m), 2. 62 -2. 77 (1H, m), 2. 88 (2H, t, J=8. 2Hz), 3. 04 (1H, t, J=7. 0Hz), 3. 12 (1H, t, J=6. 2Hz), 3. 2 0-3. 95 (6H, m), 4. 40-4. 78 (4H, m), 6. 55-6. 68 (2H, m), 6. 98-7. 09 (2H, m), 8. 84 (1H, brs), 10. 31 (1H, brs).

実施例85

1-[(2S, 4S)-4-(1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・<math>2 塩酸塩の合成

- (1)参考例14の表題化合物565mg及びインドリン0.27mLを用い、 実施例70(1)と同様の手法により1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン653mgを白色固体として得た。
- (2) 上記化合物 6 4 8 m g を用い、実施例 7 0 (2) と同様の手法により表題 化合物 4 9 1 m g を白色粉末として得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ 1. 75-1. 97 (5H, m), 2. 60

-2. 72 (1H, m), 2. 88 (2H, t, J=8. 2Hz), 3. 218
-3. 60 (8H, m), 4. 40-4. 55 (2H, m), 6. 56-6. 6
7 (2H, m), 6. 98-7. 09 (2H, m), 8. 75 (1H, brs)
, 10. 41 (1H, brs).

実施例 8 6

- (1)参考例12の表題化合物450mg及び5-ニトロインドリン295mg を用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(5-ニトロ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン153mgを油状物として得た。
 - (2)上記化合物 153 m g を用い、実施例 70 (2)と同様の手法により表題 化合物 116 m g を黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 92-2. 06 (1H, m), 2. 67 -2. 80 (1H, m), 3. 00-3. 17 (4H, m), 3. 27-3. 94 (6H, m), 4. 42-4. 78 (4H, m), 6. 62 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 87 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 04 (1H, d, J=8. 9, 2. 3Hz), 9. 1 (1H, brs), 10. 2 (1H, brs).

- (1)参考例12の表題化合物450mg及び6-ニトロインドリン296mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(6-ニトロ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン188mgを油状物として得た。
- (2)上記化合物 188 m g を用い、実施例 70 (2)と同様の手法により表題 化合物 80 m g を赤褐色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 84-2. 00 (1H, m), 2. 64 -2. 77 (1H, m), 3. 00-3. 17 (4H, m), 3. 22-3. 92 (6H, m), 4. 41-4. 77 (4H, m), 7. 22-7. 32 (2H, m), 7. 51 (1H, dd, J=7. 9, 1. 9Hz), 8. 94 (1H, brs), 10. 12 (1H, brs).

実施例88

- 3-[(2S, 4S)-4-(5-メトキシ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物751mg及び5-メトキシインドリン410mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(5-メトキシー1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン1010mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物326mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物262mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 80-1. 95 (1H, m), 2. 62 -2. 75 (1H, m), 2. 86 (2H, t, J=7. 9Hz), 3. 04 (1H, t, J=7. 0Hz), 3. 12 (1H, t, J=6. 2Hz), 3. 1 7-3. 52 (4H, m), 3. 65 (3H, s), 3. 66-4. 08 (6Hz), m), 4. 28-4. 77 (4H, m), 6. 54 (1H, d, J=8. 5Hz), 6. 63 (1H, dd, J=8. 5, 2. 4Hz), 6. 75 (1H, dz), J=2. 4Hz), 8. 83 (1H, brs), 10. 40 (1H, brs)

- 3-[(2S, 4S)-4-(5-ヒドロキシ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1)参考例 12 の表題化合物 872 m g 及び 5 ーヒドロキシインドリン 390 m g を 用い、実施例 70(1) と同様の手法により 3 ー [(2S, 4S) 1 ー

tert-ブトキシカルボニルー4-(5-ヒドロキシー1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン538mgを淡褐色固体として得た。

- (2)上記化合物 163 mgを用い、実施例 70 (2)と同様の手法により表題 化合物 101 mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 85-2. 00 (1H, m), 2. 6 3 -2. 7 8 (1H, m), 2. 8 8 (2H, t, J=7. 7 Hz), 3. 0 4 (1H, t, J=6. 6 Hz), 3. 1 2 (1H, t, J=6. 2 Hz), 3. 2 4-3. 9 5 (6 H, m), 4. 2 7-4. 7 6 (4 H, m), 6. 5 1-6. 6 8 (3 H, m), 8. 9 6 (1 H, 6 H
- 3-[(2S, 4S)-4-(5-アセトキシ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・<math>2塩酸塩の合成
- (1) 3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(5-tert)-1-(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(5-tert)-1-(2S,4S)-1-(2F)-1-(3-f)-
- (2)上記化合物 1 3 6 m g を用い、実施例 7 0 (2)と同様の手法により表題 化合物 7 7 m g を淡褐色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 8 3-1. 9 6 (1 H, m), 2. 2 0 (3 H, s), 2. 6 3-2. 7 7 (1 H, m), 2. 8 9 (2 H, t, J=8 . 1 Hz), 3. 0 5 (1 H, t, J=6. 8 Hz), 3. 1 2 (1 H, t, J=6. 2 Hz), 3. 1 8-3. 5 3 (4 H, m), 3. 6 1-3. 9 3 (2 H, m) 4. 3 6-4. 7 7 (4 H, m), 6. 5 6 (1 H, d, J=8. 4 Hz), 6. 7 6 (1 H, dd, J=8. 4, 2. 3 Hz), 6. 8 3 (1 H, d,

J=2.3Hz), 8.91(1H, brs), 10.19(1H, brs). 実施例 91

- 3-[(2S, 4S)-4-(5-ベンゾイルオキシー1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (2)上記化合物173mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物116mgを淡褐色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 84-1. 98 (1H, m), 2. 66 -2.78 (1H, m), 2. 93 (2H, t, J=8. 3Hz), 3. 05 (1H, t, J=6.7Hz), 3. 13 (1H, t, J=6.2Hz), 3. 2 3-3. 56 (4H, m), 3. 6-3. 95 (2H, m) 4. 42-4. 78 (4H, m), 6. 62 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 93 (1H, dd, J=8. 4, 2. 2Hz), 6. 99 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 6 0 (2H, t, J=7. 5Hz), 7. 74 (1H, t, J=7. 5Hz), 8 . 10 (2H, d, J=7. 5Hz), 8. 93 (1H, brs), 10. 37 (1H, brs).

- 3-[(2S, 4S)-4-(5-)] カルボニル]-1, 3- チアゾリジン・2 塩酸塩の合成。
- (1)参考例 12の表題化合物 496 m g 及び 5- フルオロインドリン 200 m g を 用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3- [(2S, 4S) -1- t e r t ブトキシカルボニル-4- (5- フルオロ-1- インドリニル) -2- ピロリジニルカルボニル] -1, 3- チアゾリジン 492 m g を 淡褐色固体として得た。

(2)上記化合物487mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物357mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 80-1. 95 (1H, m), 2. 62 -2. 75 (1H, m), 2. 88 (2H, t, J=8. 2Hz), 3. 04 (1H, t, J=7. 0Hz), 3. 11 (1H, t, J=6. 2Hz), 3. 18-3. 52 (4H, m), 3. 60-3. 94 (2H, m) 4. 35-4. 78 (4H, m), 6. 55 (1H, dd, J=8. 8, 4. 3Hz), 6. 85 (1H, td, J=8. 8, 2. 6Hz), 6. 94 (1H, dd, J=8. 5, 2. 6Hz), 8. 90 (1H, brs), 10. 44 (1H, brs).

実施例 9 3

- (1)参考例12の表題化合物665mg及び5-クロロインドリン340mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(5-クロロー1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン393mgを白色固体として得た
- (2)上記化合物389mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物242mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 81-1. 95 (1H, m), 2. 62 -2. 74 (1H, m), 2. 90 (2H, t, J=8. 3Hz), 3. 04 (1H, t, J=7. 1Hz), 3. 12 (1H, t, J=6. 2Hz), 3. 18-3. 52 (4H, m) 3. 60-3. 94 (2H, m), 4. 38-4. 77 (4H, m), 6. 57 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 03-7. 11 (2H, m), 8. 86 (1H, brs), 10. 38 (1H, brs).

実施例 9 4

- (2)上記化合物340mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物251mgを淡赤色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 82-1. 96 (1H, m), 2. 62 -2. 74 (1H, m), 2. 91 (2H, t, J=8. 3Hz), 3. 04 (1H, t, J=7. 0Hz), 3. 12 (1H, t, J=6. 2Hz), 3. 18-3. 54 (4H, m) 3. 62-3. 93 (2H, m), 4. 37-4. 77 (4H, m), 6. 53 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 15-7. 24 (2H, m), 8. 91 (1H, brs), 10. 27 (1H, brs). 实施例 95
- 3-[(2S, 4S)-4-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロー1-キノリル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物450mg及び1,2,3,4ーテトラヒドロキノリン0.23mLを用い、実施例70(1)と同様の手法により3ー[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4ー(1,2,3,4ーテトラヒドロー1ーキノリル)-2ーピロリジニルカルボニル]-1,3ーチアゾリジン100mgを油状物として得た。
- (2)上記化合物 100 m g を用い、実施例 70(2)と同様の手法により表題 化合物 60 m g を淡赤褐色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 76-1. 97 (3H, m), 2. 59 -2. 73 (3H, m), 3. 02-3. 5 (6H, m), 3. 62-3. 94 (2H, m) 4. 42-4. 86 (4H, m), 6. 57 (1H, d, J=7. 2Hz), 6. 80 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 92 (1H, d, J=7. 2Hz), 6. 97-7. 07 (1H, m), 8. 84 (1H, brs),

10.04 (1H, brs).

実施例96

3-[(2S, 4S)-4-(2-イソインドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル<math>]-1, 3-チアゾリジン・2トリフルオロ酢酸塩の合成

- (2)上記化合物910mgを用い、実施例1と同様の手法により表題化合物7 30mgを褐色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 05-2. 14 (1H, m), 2. 88-2. 96 (1H, m), 3. 05-3. 17 (2H, m), 3. 42-4. 02 (5H, m), 4. 44-4. 75 (7H, m), 7. 31-7. 37 (4H, m).

- 3-[(2S, 4S)-4-(N-メチルアニリノ)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・<math>2 塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物450mg及びN-メチルアニリン0.22mLを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(N-メチルアニリノ)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン274mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 2 1 6 m g を用い、実施例 7 0 (2) と同様の手法により表題 化合物 1 4 9 m g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 83-1. 98 (1H, m), 2. 56 -2. 69 (1H, m), 2. 82 (3H, s), 3. 05 (1H, t, J=6

. 9 H z), 3. 1 1 (1 H, t, J = 6. 2 H z), 3. 20-3. 32 (1 H, m) 3. 36-3. 50 (1, m), 3. 62-4. 0 (4 H, m) 4. 4 3-4. 82 (4 H, m), 6. 85 (1 H, t, J = 7. 5 H z), 7. 02 (1 H, d, J = 7. 5 H z), 7. 27 (1 H, t, J = 7. 5 H z), 8. 89 (1 H, brs), 10. 44 (1 H, brs).

実施例98

- $3-\{(2S,4S)-4-[N-(5-シアノ-2-ピリジル)-N-メチルアミノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・塩酸塩の合成
- (1) 実施例 58 (1) の生成物 313 m g 及びヨウ化メチル 53 μ L を用い、実施例 82 (1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-t$ ertーブトキシカルボニルー $4-[N-(5-シアノ-2-ピリジル)-N-メチルアミノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1,3-チアゾリジン <math>200$ m g を白色粉末として得た。
- (2)上記化合物 198 m g を用い、実施例 5 (2)と同様の手法により表題化合物 165 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 91-1. 99 (1H, m), 2. 62-2. 70 (1H, m), 2. 98 (3H, s), 3. 00-3. 13 (2H, m), 3. 30-3. 34 (2H, m), 3. 65-3. 93 (2H, m), 4. 45-4. 77 (3H, m), 5. 51-5. 57 (1H, m), 6. 84 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 94 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 52 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 93 (1H, brs), 10. 22 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[N-(3-シアノフェニルメチル)-N-メチル アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1) 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3-1)]

シアノフェニルメチル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル] -1, 3-4ア ゾリジン [実施例 78 (1) の生成物] 313 m g を用い、実施例 64 (1) と 同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[N-(3-シアノフェニルメチル)-N-メチルアミノ] <math>-2$ -ピロリジニルカルボニル} -1, 3-4アゾリジン 598 m g を油状物として得た。

(2)上記化合物 571 m g を酢酸エチル 2. 65 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸-酢酸エチル 1. 66 m L を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 377 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 20-2. 42 (1H, m), 2. 57 (3H, brs), 2. 80-3. 20 (3H, m), 3. 55-4. 10 (5H, m), 4. 20-4. 85 (5H, m), 7. 68 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 88-8. 05 (2H, m), 8. 14 (1H, brs), 9. 12 (1H, brs), 10. 70 (1H, brs).

実施例100

 $3-\{(2S,4S)-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-(2-プロビル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3ーチアゾリジン・2塩酸塩の合成

- (1) 実施例 63 (1) の生成物 833 m g 及びアセトンを用い、実施例 70 (1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-t$ e r t ブトキシカルボニルー 4-[N-(4-)ンフェニルメチル) -N-(2-)プロピル) アミノ -2-ピロリジニルカルボニル $}-1$, 3-チアゾリジン 818 m を得た。
- (2)上記化合物792mgを酢酸エチル3.47mLに溶解し、4mo1/L 塩酸-酢酸エチル2.16mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体 を濾取することにより表題化合物637mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 0. 90-1. 60 (6H, m), 1. 95-2. 45 (1H, m), 2. 65-3. 20 (3H, m), 3. 40-4. 90 (11H, m), 7. 50-8. 30 (4H, m).

 $3-\{(2S,4S)-4-[N-ブチル-N-(4-シアノフェニルメチル)$ アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

- (1) 実施例 63 (1) の生成物 833 m g 及び n ーブチルアルデヒド 216 m g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 ー $\{(2S, 4S) 1 t$ e r t ーブトキシカルボニルー 4 ー [N ーブチルーNー (4 ーシアノフェニルメチル) アミノ] ー 2 ーピロリジニルカルボニル $\}$ ー 1 ,3 ーチアゾリジン 837 m g を 得た。
- (2)上記化合物 8 3 0 m g を酢酸エチル 3.5 1 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 酢酸エチル 2.2 0 m L を加え、室温下 1 8 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 6 0 7 m g を淡黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 0. 80 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 18 (2H, quint, J=6. 9Hz), 1. 30-1. 90 (2H, m), 2. 10-2. 50 (1H, m), 2. 60-3. 24 (5H, m), 3. 5 4-4. 87 (9H, m), 7. 60-8. 20 (4H, m).

- $3-\{(2S,4S)-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-(2-E) + (2S,4S) (4-2) +$
- (1) 実施例 6 3 (1) の生成物 1. 6 7 gをN-メチルー 2-ピロリドン 1 2 m L に溶解し、 2-プロモエタノール 1. 4 2 m L 及びジイソプルピルエチルアミン 2. 0 9 m L を加え、 8 0 $^{\circ}$ にて 2 日間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3- { (2 S, 4 S) -1 tert-ブトキシカルボニル -4 [N-(4 シアノフェニルメチル) -N-(2 ヒドロキシエチル) アミノ] -2 ピロリジニルカルボニル} 1, 3 チアゾリジン 0. 4 8 0 gを得た。
- (2)上記化合物480mgを酢酸エチル2.08mLに溶解し、4mo1/L

塩酸-酢酸エチル1.04mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物351mgを褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ1.85-1.97 (1H, m), 2.02-2.33 (2H, m), 2.70-4.80 (14H, m), 7.60-8.0 0 (4H, m), 9.00 (1H, brs), 10.50 (1H, brs).
実施例103

 $3-\{(2S,4S)-4-[N-(カルボキシメチル)-N-(5-シアノ-2-ビリジル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成$

(1) 実施例 58 (1) の生成物 461 m g 及びプロモ酢酸 t e r t ープチル 2 02μ L を用い、実施例 82 (1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-t$ e r t ープトキシカルボニルー 4-[N-(t e r t ープトキシカルボニルメチル) ーNー (5-シアノー 2-ピリジル) アミノ]ー 2-ピロリジニルカルボニル} ー1, 3-チアゾリジン 344 m g を淡黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物 340 m g を用い、実施例 1 と同様の手法により合成し、H P L C にて精製することにより表題化合物 118 m g を白色固体として得た。 1 H - N M R (500 M H z , D M S O - d $_{6}$) $\delta1$. 93-1 . 98(1 H , m) , 2 . 66-2 . 69(1 H , m) , 3 . 04-3 . 12(2 H , m) , 3 . 27-3 . 31(1 H , m) , 3 . 40-3 . 45(1 H , m) , 3 . 62-3 . 87(2 H , m) , 4 . 32(2 H , s) , 4 . 44-4 . 71(3 H , m) , 5 . 23(1 H , m) , 6 . 81(1 H , d , 1 H , 1

実施例104

 $3-\{(2S,4S)-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-(エトキシカルボニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 実施例 63 (1) の生成物 0.833 gをN-メチル-2-ピロリドン 6

mLに溶解し、ブロモ酢酸エチル 0.33m L 及びジイソプロピルエチルアミン 1.05m L を加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-(エトキシカルボニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル <math>1.3-4$ アゾリジン 1.01 g を油状物として得た。

- (2)上記化合物 9 7 6 m g を酢酸エチル 3.88 m L に溶解し、4 m o 1/L 塩酸-酢酸エチル 2.43 m L を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 6 3 0 m g を 自 色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 18- (3H, t, J=7. 1Hz), 1 . 67-1. 90 (1H, m), 2. 56-2. 75 (1H, m), 2. 94-3. 22 (3H, m), 3. 25-4. 00 (8H, m), 4. 07 (2H, q), J=7. 1Hz), 4. 34-4. 78 (3H, m), 7. 54 (2H, d, J=8. 2Hz), 7. 81 (2H, d, J=8. 2Hz), 8. 80 (1H, brs), 10. 40 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-(イソプロポキシカルボニルメチル)アミノ<math>]-2-$ ピロリジニルカルボニル $\}-1$, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成
- (2)上記化合物 9 6 6 m g を酢酸エチル 3. 7 4 m L に溶解し、4 m o 1/L 塩酸 酢酸エチル 1. 8 7 m L を加え、室温にて 8 時間攪拌した。析出した固体 を濾取することにより表題化合物 6 4 1 m g を 白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 18 (6H, d, J=6.0Hz), 1. 65-1.84 (1H, m), 2.55-2.74 (1H, m), 2.95-3.16 (3H, m), 3.22-3.47 (3H, m), 3.50-3.98 (5H, m), 4.39-4.80 (3H, m), 4.91 (1H, quint, J=6.3Hz), 7.53 (2H, d, J=8.1Hz), 7.81 (2H, d, J=8.4Hz), 8.70 (1H, brs) 10.25 (1H, brs)

実施例106

- $3-\{(2S,4S)-4-[N-(ベンジルオキシカルボニルメチル)-N-(4-シアノフェニルメチル)アミノ}-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・<math>2$ 塩酸塩の合成
- (1) 実施例 6 3 (1) の生成物 0 . 8 3 3 g及びプロモ酢酸ベンジル 0 . 3 1 7 m L を用い、実施例 1 0 4 (1) と同様の手法により 3 { (2 S, 4 S) 4 [N (ベンジルオキシカルボニルメチル) N (4 シアノフェニルメチル) アミノ] 1 t r t ブトキシカルボニル 2 ピロリジニルカルボニル} 1, 3 チアゾリジン 0 . 9 9 2 gを油状物として得た。
- (2)上記化合物 9 9 2 m g を酢酸エチル 3.5 1 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 酢酸エチル 1.7 6 m L を加え、室温にて 8 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 6 8 0 m g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 67-1. 85 (1H, m), 2. 53-2. 71 (1H, m), 2. 94-3. 20 (3H, m), 3. 20-4. 00 (8H, m), 4. 37-4. 80 (3H, m), 5. 11 (2H, s), 7. 29-7. 45 (5H, m), 7. 50 (2H, d, J=8. 1Hz), 7. 7 8 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 75 (1H, brs), 10. 15 (1H, brs).

実施例107

 $3-\{(2S, 4S)-4-[N-(カルボキシメチル)-N-(4-シアノフェニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジ$

ン・2トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 実施例 63 (1) の生成物 0.833 g及びプロモ酢酸 t er t - プチル 0.443 m L を用い、実施例 104 (1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-t$ er t - プトキシカルボニル-4-[N-(t er t - プトキシカルボニルメチル) アミノ] -2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$, 3-チアゾリジン 0.990 gを得た。

(2)上記化合物881mgを酢酸エチル3.06mLに溶解し、4mo1/L 塩酸-酢酸エチル6.91mLを加え、室温にて3日間攪拌した。析出した固体 をHPLCで精製することにより表題化合物141mgを白色粉末として得た。 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ1.65-1.84 (1H, m), 2.57-2.74 (1H, m), 2.96-3.19 (3H, m), 3.22-4.00 (8H, m), 4.37-4.72 (3H, m), 7.53 (2H, d, J=8 .4Hz), 7.81 (2H, d, J=8.1Hz), 8.77 (1H, brs), 9.63 (1H, brs).

実施例108

 $3-\{(2S,4S)-4-[N-(4-カルバモイルフェニルメチル)-N-(カルボキシメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・2トリフルオロ酢酸塩の合成

実施例107(2)のHPLC精製時に表題化合物41mgを淡黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 67-1. 90 (1H, m), 2. 56-2. 79 (1H, m), 2. 90-4. 20 (11H, m), 4. 36-4. 74 (3H, m), 7. 34 (1H, brs), 7. 56 (2H, d, J=8. 1Hz), 7. 84 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 96 (1H, brs), 8. 80 (1H, brs), 9. 60 (1H, brs).

実施例109

 $3 - \{ (2S, 4S) - 4 - [N - (カルバモイルメチル) - N - (4 - シアノ フェニルメチル) アミノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル <math>\} - 1, 3 -$

ジン・2塩酸塩の合成

(1) 実施例 63 (1) の生成物 0.833 g及び 2- プロモアセタミド 0.2 76 m L を用い、実施例 104 (1) と同様の手法により 3- { (2S,4S) -1- tert-ブトキシカルボニル-4- [N-(カルバモイルメチル)-N-(4-シアノフェニルメチル)アミノ]-2- ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 0.599 gを得た。

(2)上記化合物 599 m g を酢酸エチル 2. 53 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 – 酢酸エチル 1. 27 m L を加え、室温にて 6 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 416 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 76-1. 99 (1H, m), 2. 62-2. 83 (1H, m), 2. 90-4. 10 (11H, m), 4. 25-4. 8 0 (3H, m), 7. 22 (1H, brs), 7. 44 (1H, brs), 7. 64 (2H, d, J=8. 1Hz), 7. 84 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 82 (1H, brs), 10. 35 (1H, brs).

実施例110

3-((2S, 4S)-4-ベンゾイルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジンの合成

- (1)参考例10の表題化合物499mg及びベンゾイルクロリド202 μ Lを用い、参考例7と同様の手法により3-((2S, 4S)-4-ベンゾイルアミノー1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン652mgを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物 6 4 8 m g を 用い、実施 例 5 (2)と同様の手法により表題化合物 2 5 0 m g を 白色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 76-1. 81 (1H, m), 2. 33-2. 39 (1H, m), 2. 91-3. 09 (5H, m), 3. 63-3. 95 (3H, m), 4. 34-4. 70 (3H, m), 7. 44-7. 53 (3H, m), 7. 80-7. 82 (2H, m), 8. 38 (1H, brs).

実施例111

実施例112

3-[(2S, 4S)-4-(4-シアノベンゾイル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル<math>]-1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

- (1)参考例10の表題化合物543mg及び4ーシアノベンゾイルクロリド313mgを用い、参考例7と同様の手法により3ー[(2S, 4S) 1 tertーブトキシカルボニルー4ー(4ーシアノベンゾイル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-1,3ーチアゾリジン804mgを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物 7 9 8 m g を 用い、実施 例 5 (2) と同様の手法により表題化合物 5 1 3 m g を 白色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2. 01-2. 06 (1H, m), 2. 81-2. 86 (1H, m), 3. 03-3. 14 (2H, m), 3. 36-3. 50 (2H, m), 3. 65-3. 94 (2H, m), 4. 45-4. 75 (4H, m), 7. 98-8. 06 (4H, m), 8. 86 (1H, brs), 9. 07-9. 12 (1H, m), 10. 49 (1H, brs).

3-[(2S,4S)-4-(5-クロロ-2-ニトロベンゾイル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

- (1)参考例10の表題化合物495mg及び5-クロロー2ーニトロ安息香酸300mgを用い、参考例9と同様の手法により3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(5-クロロー2ーニトロベンゾイル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン340mgを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物338mgを用い、実施例5(2)と同様の手法により表題化合物272mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 88-1. 99 (1H, m), 2. 79-2. 88 (1H, m), 3. 04-3. 15 (2H, m), 3. 26-3. 36 (1H, m), 3. 47-3. 94 (3H, m), 4. 44-4. 75 (4H, m), 7. 80-7. 84 (2H, m), 8. 11-8. 14 (1H, m), 9

09-9.12 (1H, m), 9.50 (2H, brs).

実施例 1 1 3

- 3-[(2S, 4S)-4-(2, 4-ジクロロベンゾイル) アミノー2-ピロリジニルカルボニル]-1, <math>3-チアゾリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例10の表題化合物440mg及び2,4ージクロロ安息香酸254mgを用い、参考例9と同様の手法により3ー[(2S,4S)-1-tertーブトキシカルボニルー4ー(2,4ージクロロベンゾイル)アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-1,3ーチアゾリジン356mgを白色粉末として得た
- (2)上記化合物356mgを用い、実施例5(2)と同様の手法により表題化合物211mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 86-1. 99 (1H, m), 2. 79-2. 88 (1H, m), 3. 04-3. 14 (2H, m), 3. 26-3. 31 (1H, m), 3. 47-3. 95 (3H, m), 4. 43-4. 75 (4H, m), 7. 50-7. 56 (2H, m), 7. 71 (1H, s), 8. 84-8. 88 (1H, m), 9. 70 (2H, brs).

- (1)参考例10の表題化合物370mg及び3-二トロフェニル酢酸201mgを用い、参考例9と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[(3-二トロフェニル)アセチル]アミノー2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン516mgを白色粉末として得た
- (2)上記化合物515mgを用い、実施例5(2)と同様の手法により表題化合物427mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 86-1. 93 (1H, m), 2. 74-2. 78 (1H, m), 3. 04-3. 14 (3H, m), 3.

40-3. 44 (1H, m), 3. 63 (2H, s), 3. 63-3. 89 (2 H, m), 4. 36-4. 70 (4H, m), 7. 60-7. 63 (1H, m), 7. 72 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 12 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 15 (1H, s), 8. 65-8. 68 (1H, m).

実施例115

- 3-[(2S, 4S)-4-(trans-3-トリフルオロメチルシンナモイル)アミノー2-ピロリジニルカルボニル<math>]-1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成
- (1)参考例10化合物338mg及び3-トリフルオロメチル桂皮酸クロリド 201μ Lを用い、参考例7と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(trans-3-トリフルオロメチルシンナモイル)アミノー2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン274mgを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物270mgを用い、実施例5(2)と同様の手法により表題化合物230mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 78-1. 88 (1 H, m), 2. 79-2. 87 (1 H, m), 3. 04-3. 22 (3 H, m), 3. 46-3. 52 (1 H, m), 3. 64-3. 94 (2 H, m), 4. 46-4. 75 (4 H, m), 6. 76 (1 H, d, J=15. 9 Hz), 7. 57 (1 H, d, J=15. 9 Hz), 7. 64-7. 76 (2 H, m), 7. 89-8. 03 (2 H, m), 8. 70-8. 75 (1 H, m), 9. 60 (2 H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[N-(4-シアノベンゾイル)-N-(4-シアノフェニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・塩酸塩の合成
- (1) 実施例 6 3 (1) の生成物 0.8 3 3 gをジクロロメタン 1 0 m L に溶解 し、トリエチルアミン 0.4 1 8 m L 及び 4 ーシアノベンゾイルクロリド 0.3 3 1 gを加え、室温にて 1 8 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水

溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、 残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N-(4-シアノベンゾイル)-N-(4-シアノフェニルメチル)アミノ<math>]-2-$ ピロリジニルカルボニル $\}-1$, 3-チアゾリジン0. 9 5 6 g を 得た。

(2)上記化合物 5 1 4 m g を酢酸エチル 1 . 8 8 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸-酢酸エチル 1 . 1 8 m L を加え、室温にて 1 8 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより、表題化合物 3 2 0 g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 6 2-2. 3 9 (1 H, m), 2. 4 5-2. 8 2 (1 H, m), 2. 9 0-3. 2 5 (2 H, m), 3. 3 0-3. 9 5 (4 H, m), 4. 2 5-5. 0 0 (6 H, m), 7. 3 0-8. 2 0 (8 H, m).

実施例117

 $3-\{(2S,4S)-4-[N-アセチル-N-(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

- (2)上記化合物 186 m g を用い、実施例 82 (2)と同様の手法により表題 化合物 121 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 90-1. 95 (1H, m), 1. 91 (3H, s), 2. 75-2. 80 (1H, m), 3. 03-3. 11 (2H, m), 3. 40-3. 44 (1H, m), 3. 50-3. 54 (1H, m), 3. 59-3. 63 (1H, m), 3. 71-3. 85 (1H, m), 4. 39-4. 44 (1H, m), 4. 56-4. 69 (2H, m), 5. 0

4-5.08(1 H, m), 7.75(1 H, d, J=8.3 Hz), 8.50 (1 H, dd, J=8.3, 2.1 Hz), 9.01(1 H, d, J=2.1 Hz).

実施例118

- 3-((2S, 4S)-4-フタルイミド-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成
- (1)参考例10の表題化合物1.23gをトルエン20mLに懸濁させ、無水フタル酸632mg及びトリエチルアミン60 μ Lを加え、5時間加熱還流した。反応液に10%クエン酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-フタルイミド-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン1.21gを自色固体として得た。
- (2)上記化合物362mgをジクロロメタン4mLに溶解し、トリフルオロ酢酸2mLを加え、室温下20時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去して、表題化合物374mgを淡黄色固体として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2. 38-2. 44 (1H, m), 2. 80-2. 84 (1H, m), 3. 07-3. 13 (2H, m), 3. 50-3. 54 (1H, m), 3. 60-3. 89 (3H, m), 4. 46-4. 50 (1H, m), 4. 62-4. 78 (2H, m), 4. 97-5. 00 (1H, m), 7. 86-7. 90 (4H, m), 8. 74 (1H, brs), 9. 90 (1H, brs).

- 3-[(2S, 4S)-4-(4-ニトロフタルイミド)-2-ピロリジニルカ ルボニル]-1,3-チアゾリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成
- (1)参考例10の表題化合物2.31g及び4-ニトロ無水フタル酸1.16gを用い、実施例118(1)と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-ニトロフタルイミド)-2-ピロリ

ジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン1.42gを白色固体として得た。

(2)上記化合物355mgを用い、実施例118(2)と同様の手法により表題化合物298mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2. 40-2. 45 (1H, m), 2. 82-2. 88 (1H, m), 3. 06-3. 14 (2H, m), 3. 52-3. 56 (1H, m), 3. 62-3. 89 (3H, m), 4. 47-4. 50 (1H, m), 4. 62-4. 78 (2H, m), 5. 01-5. 07 (1H, m), 8. 15 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 51 (1H, d, J=1. 9Hz), 8. 65 (1H, dd, J=8. 2, 1. 9Hz), 9. 24 (2H, brs).

実施例120

3-[(2S, 4S)-4-(3-フェニルウレイド)-2-ピロリジニルカルボニル<math>]-1, 3-チアゾリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成

- (1)参考例10の表題化合物401mgをテトラヒドロフラン10mLに溶解し、室温にてフェニルイソシアネート167mgを加えて18時間攪拌した。反応液に10%クエン酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(3-フェニルウレイド)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン560mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 5 3 2 m g を トリフルオロ酢酸 2 m L に溶解し、室温にて 3 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去することにより表題化合物 3 6 3 m g を褐色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 75-1. 80 (1H, m), 2. 75-2. 80 (1H, m), 3. 04-3. 20 (3H, m), 3. 43-3. 47 (1H, m), 3. 68-3. 89 (2H, m), 4. 40-4. 71 (4H, m), 6. 72-6. 75 (1H, m), 6. 91 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 21-7. 24 (2H, m), 7. 39 (2H, d, J

 $=7.8 \,\mathrm{Hz}$), 8.85 (1H, brs), 8.89-8.90 (1H, m), 9.60 (1H, brs).

実施例121

 $3 - \{(2S, 4S) - 4 - [3 - (4 - シアノフェニル) ウレイド] - 2 - ピロリジニルカルボニル<math>\} - 1$, 3 - 4 - チアゾリジンの合成

- (1)参考例10の表題化合物640mg及び4ーシアノフェニルイソシアネート321mgを用い、実施例120(1)と同様の手法により3ー{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4ー[3-(4-シアノフェニル)ウレイド]-2ーピロリジニルカルボニル}-1,3ーチアゾリジン992mgを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物 9 7 8 m gをクロロホルム 5 m L に溶解し、トリフルオロ酢酸 3 m L に溶解し、室温にて 8 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に飽和 炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で 濃縮することにより表題化合物 1 4 0 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 60-1. 68 (1H, m), 2. 22-2. 32 (1H, m), 2. 67-2. 72 (1H, m), 2. 91-3. 11 (4H, m), 3. 65-3. 93 (3H, m), 4. 13-4. 16 (1H, m), 4. 43-4. 72 (2H, m), 6. 47 (1H, d, J=7. 2Hz), 7. 56 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 65 (2H, d, J=8. 7Hz), 9. 11 (1H, s).

実施例122

3-((2S, 4S)-4-フェニルスルホニルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1)参考例10の表題化合物543mgをジクロロメタン10mLに溶解し、室温にて4-メチルモルホリン240 μ L及びベンゼンスルホニルクロリド240 μ Lを加え、17時間攪拌した。反応液に10%クエン酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより3-((2S,4S)-1-te

r t - ブトキシカルボニル- 4 - フェニルスルホニルアミノ- 2 - ピロリジニルカルボニル) - 1, 3 - チアゾリジン 6 4 4 m g を 白色粉末として得た。

(2)上記化合物634mgを酢酸エチル4mLに溶解し、4mo1/L塩酸ー酢酸エチル1.8mLを加え、室温下67時間攪拌した。析出物を濾取することにより表題化合物437mgを淡黄色粉末として得た。

 1 H-NMR(500MHz,DMSO-d₆) δ 1.68-1.74(1H,m),2.50-2.58(1H,m),3.00-3.08(3H,m),3.17-3.20(1H,m),3.53-3.87(3H,m),4.38-4。63(3H,m),7.62-7.71(3H,m),7.84-7.85(2H,m),8.24-8.27(1H,m),9.50(2H,brs)。 集施例 123

3-[(2S, 4S)-4-(4-シアノフェニルスルホニル) アミノー2ーピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

- (1)参考例10の表題化合物1.09g及び4-シアノベンゼンスルホニルクロリ0.780gを用い、実施例122(1)と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノフェニルスルホニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン1.67gを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物 798 m g を用い、実施例 122 (2) と同様の手法により表題化合物 544 m g を淡黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 68-1. 75 (1H, m), 2. 53-2. 59 (1H, m), 3. 02-3. 09 (3H, m), 3. 23-3. 28 (1H, m), 3. 54-3. 90 (3H, m), 4. 40-4. 64 (3H, m), 8. 01 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 13 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 62-8. 65 (1H, m), 9. 93 (2H, brs).

実施例124

 $3 - \{(2S, 4S) - 4 - [N - (4 - \nu r)] - N - (4 - \nu r) - (4 - \nu$

シアノフェニルスルホニル) アミノ] -2-ピロリジニルカルボニル} -1,3

- (1) 3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノフェニルスルホニル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン [実施例123(1)の生成物] <math>856 mgをDMF20mLに溶解し、室温にて炭酸カリウム380 mg及び4-シアノベンジルブロミド400 mgを加え、4時間攪拌した。反応液に10%クエン酸を加え、析出物を濾取することにより $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-(4-シアノフェニルスルホニル) アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン<math>900$ mgを淡黄色固体として得た。
- (2)上記化合物900mgを用い、実施例122(2)と同様の手法により表題化合物800mgを淡黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO- d_{6}) δ 1. 54-1. 60 (1H, m), 2. 45-2. 50 (1H, m), 2. 79 (1H, dd, J=8. 7, 1. 6Hz), 3. 00-3. 20 (3H, m), 3. 55-3. 58 (1H, m), 3. 68-3. 82 (1H, m), 4. 34-4. 63 (3H, m), 4. 65 (2H, s), 4. 87-4. 93 (1H, m), 7. 51 (2H, d, J=8. 2Hz), 7. 86 (2H, d, J=8. 2Hz), 8. 11 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 16 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 85 (1H, d, J=8. 4Hz), 9. 91 (1H, brs).

- 3-[(2S, 4S)-4-(1-ピロリジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・<math>2 塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物1.00g及びピロリジン0.274gを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(1-ピロリジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン0.793gを白色固体として得た。

(2)上記化合物 7 9 1 m g を 用い、実施例 7 0 (2) と同様の手法により表題 化合物 6 2 6 m g を 白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 80-2. 15 (6H, m), 2. 16-2. 28 (2H, m), 2. 95-3. 25 (3H, m), 3. 50-3. 95 (3H, m), 4. 02-4. 15 (2H, m), 4. 45-4. 75 (4H, m).

実施例126

- 3-((2S, 4S)-4-モルホリノ-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物1.00g及びモルホリン0.319gを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-モルホリノー2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン0.987gを白色固体として得た。
- (2)上記化合物985mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物746mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 22-2. 35 (2H, m), 2. 90-3. 50 (7H, m), 3. 70-4. 20 (5H, m), 4. 46-4. 83 (6H, m), 9. 30 (1H, brs).

- 3-((2S, 4S)-4-ピペリジノ-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物1.00g及びピペリジン0.318gを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ピペリジノ-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン0.908gを白色固体として得た。
- (2)上記化合物906mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物705mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 6 5-1. 90 (6H, m), 2. 18-

2. 34 (2H, m), 2. 85-3. 20 (4H, m), 3. 30-3. 50 (2H, m), 3. 55-4. 05 (2H, m), 4. 50-4. 82 (6H, m).

実施例128

3-[(2S, 4S)-4-(4-ヒドロキシピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物988mg及び4ーヒドロキシピペリジン867mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3ー[(2S,4S)-1-tertーブトキシカルボニルー4ー(4ーヒドロキシピペリジノ)-2ーピロリジニルカルボニル]-1,3ーチアゾリジン408mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物408mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物250mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 60-1. 82 (2H, m), δ 1. 84 -2. 05 (2H, m), 2. 12-2. 33 (2H, m), 2. 85-3. 5 5 (6H, m), 3. 59-4. 10 (6H, m), 4. 45-4. 78 (3H, m).

実施例129

3-[(2S,4S)-4-(3-アザスピロ[5.5] ウンデシ-3-イル) -2-ピロリジニルカルボニル<math>]-1, 3-チアゾリジン・2トリフルオロ酢酸塩の合成

(1)参考例12の表題化合物340mg及び3-アザスピロ[5.5]ウンデセン210mg及び酢酸0.066mLを1,2-ジクロロエタン10mLに溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム485mgを加え、室温にて17時間攪拌した。反応液をに加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣に酢酸エチルを加え、析出物を濾取することにより3-[(2S,4S)-4-(3-アザスピロ[5.5]ウンデシー3-イル)-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボ

[-1, 3-fアゾリジン[14]1mgを白色固体として得た。

(2)上記化合物 $140 \,\mathrm{mg}$ をメタノール $3 \,\mathrm{mL}$ 及びクロロホルム $3 \,\mathrm{mL}$ に溶解し、 $4 \,\mathrm{mo}$ 1/L 塩酸 -1, $4 \,\mathrm{-}$ ジオキサン $1 \,\mathrm{mL}$ を加え、室温にて $18 \,\mathrm{時間 }$ 拌した。溶媒を減圧下で留去した後、残渣を HPLC で精製することにより表題 化合物 $52 \,\mathrm{mg}$ を白色固体として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 39-1. 75 (14H, m), 2. 08-2. 14 (1H, m), 2. 96-3. 30 (8H, m), 3. 64-3. 89 (3H, m), 4. 05-4. 10 (1H, m), 4. 44-4. 69 (3H, m), 9. 84 (2H, brs).

実施例 1 3 0

3-[(2S,4S)-4-(4-オキソー1-フェニルー1,3,8-トリアザスピロ[4.5] デカー8ーイル) <math>-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3ーチアゾリジン・2塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物1.00g及び4-オキソー1-フェニルー1,3,8-トリアザスピロ[4.5]デカン0.81gを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(4-オキソー1-フェニルー1,3,8-トリアザスピロ[4.5]デカー8-イル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン1.64gを白色固粉末として得た。
- (2)上記化合物 1. 6 4 gを用い、実施例 7 0 (2)と同様の手法により表題 化合物 0. 9 0 0 gを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 50-2. 16 (6 H, m), 2. 80-3. 30 (5 H, m), 3. 40-3. 95 (6 H, m), 4. 45-4. 80 (5 H, m), 6. 75-6. 85 (1 H, m), 6. 90-7. 05 (2 H, m), 7. 21-7. 30 (2 H, m).

実施例131

3-[(2S, 4S)-4-(4-フェニル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1)参考例12の表題化合物461mg及び4-フェニルピペリジン300mgを用い、実施例129(1)と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-フェニルピペリジ)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン118mgを白色固体として得た。

- (2)上記化合物 1 1 6 m g を 用い、実施例 1 2 9 (2)と同様の手法により表題化合物 7 8 m g を 白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 98-2. 06 (4H, m), 2. 22-2. 33 (1H, m), 2. 84-2. 90 (1H, m), 3. 00-3. 20 (5H, m), 3. 53-4. 04 (7H, m), 4. 47-4. 74 (3H, m), 7. 23-7. 38 (5H, m).

- 3-[(2S,4S)-4-(1,2,3,6-テトラヒドロー4-フェニルー1-ピリジル)-2-ピロリジニルカルボニル<math>]-1,3ーチアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物236mg及び1,2,3,6ーテトラヒドロー4ーフェニルー1ーピリジン150mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3ー[(2S,4S)-1-tertーブトキシカルボニルー4ー(1,2,3,6ーテトラヒドロー4ーフェニルー1ーピリジル)ー2ーピロリジニルカルボニル]ー1,3ーチアゾリジン227mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物225mgをジクロロメタン4mLに溶解し、室温にてトリフルオロ酢酸1mLを加え、16時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣を酢酸エチルに溶解し、4mo1/L塩酸一酢酸エチルを加え、析出物を濾取することにより表題化合物158mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2. 27-2. 32 (1H, m), 2. 83 (2H, brs), 3. 03-3. 16 (4H, m), 3. 68-4. 15 (8H, m), 4. 48-4. 75 (3H, m), 6. 19 (1H, s

),7.32-7.41(3H,m),7.49-7.51(2H,m). 実施例133

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(p-トリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・<math>2$ 塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物504mg及び4-(p-トリル)ピペリジン353mg及び酢酸0.096mLを1,2-ジクロロエタン10mLに溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム710mgを加え、室温にて18時間攪拌した。反応液を水に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(p-トリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン115mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 1 1 4 m g をメタノール 3 m L 及びクロロホルム 3 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 1 , 4 ジオキサン 1 m L を加え、室温にて 1 8 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去することにより表題化合物 8 4 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 97-2. 06 (4H, m), 2. 25-2. 35 (1H, m), 2. 27 (3H, s), 2. 78-2. 85 (1H, m), 3. 00-3. 17 (5H, m), 3. 50-4. 05 (7H, m), 4. 47-4. 74 (3H, m), 7. 10-7. 17 (4H, m).

実施例 1 3 4

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3,4-+シリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成$
- (1)参考例 12の表題化合物 450 m g 及び 4-(3,4-+) リル)ピペリジン 312 m g を用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-t$ e r t ブトキシカルボニル-4-[4-(3,4-+) リル)ピペリジノ] -2- ピロリジニルカルボニル $\}-1$, 3- チアゾリジン 618 m g を白色固体として得た。

(2)上記化合物 6 1 3 m g を用い、実施例 7 0 (2)と同様の手法により表題 化合物 3 7 4 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 86-2. 15 (4H, m), 2. 18 (3H, s), 2. 20 (3H, s), 2. 22-2. 37 (1H, m), 2. 6 8-2. 74 (1H, m), 2. 93-3. 25 (5H, m), 3. 42-4. 07 (7H, m), 4. 44-4. 77 (3H, m), 6. 88-7. 04 (2H, m), 7. 09 (1H, d, J=7. 8Hz), 10. 1 (1H, brs), 11. 91 (1H, brs).

実施例135

- (1)参考例 12の表題化合物 487 m g 及び 4-(2,4-i) メトキシフェニル)ピペリジン 430 m g を用い、実施例 133(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-t$ e r t ブトキシカルボニル -4-[4-(2,4-i)] ジメトキシフェニル)ピペリジノ]-2- ピロリジニルカルボニル $\}-1$, 3- チアゾリジン 82 m g を淡褐色固体として得た。
- (2)上記化合物82mgを用い、実施例133(2)と同様の手法により表題 化合物61mgを褐色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 99-2. 08 (4H, m), 2. 25-2. 35 (1H, m), 2. 78-3. 17 (6H, m), 3. 53-4. 06 (7H, m), 3. 72 (3H, s), 3. 75 (3H, s), 4. 47-4. 75 (3H, m), 6. 74 (1H, d, J=8. 1Hz), 6. 83 (1H, s), 6. 91 (1H, d, J=8. 1Hz).

実施例 1 3 6

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2,3-ジヒドロベンゾ[b]フラン-5-(2S,4S)-4-[4-(2,3-ジヒドロベンゾ[b]フラン-5-(2に) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1) 参考例12の表題化合物450mg及び4-(2,3-ジヒドロベンゾ[

b] フランー5ーイル)ピペリジン335mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3ー $\{(2S,4S)-1$ ーtertーブトキシカルボニルー4ー[4ー(2,3ージヒドロベンゾ[b]フランー5ーイル)ピペリジノ]ー2ーピロリジニルカルボニル $\}$ ー1,3ーチアゾリジン494mgを白色固体として得た。

(2)上記化合物489mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物330mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 84-2. 14 (4H, m), 2. 21-2. 37 (1H, m), 2. 72-2. 86 (1H, m), 2. 96-3. 26 (7H, m), 3. 47-4. 07 (7H, m), 4. 44-4. 77 (5H, m), 6. 71 (1H, d, J=8. 1Hz), 6. 94 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 09 (1H, s), 9. 9 (1H, brs), 11. 89 (1H, brs).

実施例137

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3,4-メチレンジオキシフェニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物505mg及び4-(3,4-メチレンジオキシフェニル) ピペリジン414mgを用い、実施例133(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3,4-メチレンジオキシフェニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン105mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 1 0 5 m g を 用い、実施 例 1 3 3 (2) と同様の手法により表題化合物 6 1 m g を 白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 97-2. 04 (4H, m), 2. 25-2. 35 (1H, m), 2. 78-2. 82 (1H, m), 3. 00-3. 17 (5H, m), 3. 50-4. 03 (7H, m), 4. 47-4. 76 (3H, m), 5. 98 (2H, s), 6. 70 (1H, d, J=8. 1Hz), 6. 8

2 (1 H, s), 6.87 (1 H, d, J = 8.1 Hz).

実施例138

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-フルオロ-3-メチルフェニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物450mg及び4-(4-フルオロ-3-メチルフェニル)ピペリジン326mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-フルオロ-3-メチルフェニル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン603mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 5 9 7 m g を 用い、実施例 7 0 (2)と同様の手法により表題 化合物 4 4 1 m g を 白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 90-2. 16 (4H, m), 2. 23 (3H, s), 2. 25-2. 38 (1H, m), 2. 77-2. 92 (1H, m), 2. 96-3. 26 (5H, m), 3. 48-4. 07 (7H, m), 4. 46-4. 78 (3H, m), 7. 04-7. 19 (3H, m), 10. 5 (1H, brs), 11. 94 (1H, brs).

実施例139

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3,4-ジクロロフェニル) ピペリジノ]$ -2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物480mg及び4-(3,4-ジクロロフェニル) ピペリジン442mgを用い、実施例133(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3,4-ジクロロフェニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン820mgを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物820mgを用い、実施例133(2)と同様の手法により表題化合物654mgを白色粉末として得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ 1. 99-2. 10 (4H, m), 2. 25-

2. 35 (1H, m), 2. 89-3. 20 (6H, m), 3. 53-4. 06 (7H, m), 4. 47-4. 77 (3H, m), 7. 26 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 50 (1H, d, J=3. 3Hz), 7. 61 (1H, dd, J=8. 1, 3. 3Hz).

実施例140

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-クロロー3-トリフルオロメチルフェニル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1,3-$ チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物503mg及び4-(4-クロロ-3-トリフルオロメチルフェニル)ピペリジン530mgを用い、実施例133(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-クロロ-3-トリフルオロメチルフェニル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン189mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 189 m g を用い、実施例 133 (2)と同様の手法により表題化合物 116 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 07-2. 12 (4H, m), 2. 25-2. 35 (1H, m), 3. 00-3. 17 (6H, m), 3. 59-4. 10 (7H, m), 4. 47-4. 76 (3H, m), 7. 57-7. 74 (3H, m).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(1-ナフチル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル]-1、3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成$
- (1)参考例12の表題化合物601mg及び4-(1-ナフチル) ピペリジン630mgを用い、実施例133(1)と同様の手法により3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(1-ナフチル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン130mgを淡褐色固体として得た。

(2)上記化合物 1 2 9 m g を用い、実施例 1 3 3 (2) と同様の手法により表題化合物 7 2 m g を褐色粉末として得た。

¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ1. 99-2. 35 (5H, m), 3. 05-3. 41 (5H, m), 3. 63-4. 06 (8H, m), 4. 49-4. 75 (3H, m), 7. 38-7. 39 (1H, m), 7. 45-7. 61 (3H, m), 7. 83-7. 84 (1H, m), 7. 95-7. 97 (1H, m), 8. 21-8. 23 (1H, m).

実施例142

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-ナフチル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成$
- (1)参考例12の表題化合物450mg及び4-(2-ナフチル) ピペリジン349mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-ナフチル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン721mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物616mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物206mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 03-2. 40 (5H, m), 2. 97-3. 35 (6H, m), 3. 54-4. 15 (7H, m), 4. 47-4. 80 (3H, m), 7. 40-7. 57 (3H, m), 7. 73 (1H, s), 7. 86-7. 97 (3H, m), 10. 1 (1H, brs), 11. 95 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-ベンゾ[b]チェニル)ピペリジノ]$ $-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1)参考例 12の表題化合物 450 m g 及び 4-(2-ベンゾ[b] チェニル) ピペリジン 330 m g を用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(25,45)-1-t$ e r t ブトキシカルボニル-4-[4-(2-ベンゾ[

b] チエニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル $}-1$, 3-チアゾリジン531mgを白色固体として得た。

(2)上記化合物447mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物258mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 03-2. 40 (5H, m), 2. 96-4. 10 (13H, m), 4. 46-4. 77 (3H, m), 7. 23-7. 4 2 (3H, m), 7. 78 (1H, d, J=7. 2Hz), 7. 92 (1H, d, J=7. 5Hz), 10. 3 (1H, brs), 11. 95 (1H, brs)

実施例144

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(1-インドリニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>]-1$, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (2)上記化合物 2.82 gをメタノール 20 m L に溶解し、4 m o 1/L 塩酸 -1, 4-ジオキサン 20 m L を加えて室温にて 12 時間攪拌した。反応液を炭酸水素ナトリウム水溶液に加え,クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去して 4- (1-インドリニル) ピペリジン 0.60 gを得た。
- (3)上記化合物 $470 \, \text{mg}$ 及び参考例 $12 \, \text{の表題化合物} 700 \, \text{mg}$ を用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-\text{tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(1-インドリニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル <math>1-1$, 3-4 アゾリジン 1-2 の 1
- (4) 上記化合物 4 4 8 m g を用い、実施例 7 0 (2) と同様の手法により表題

化合物350mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 85-2. 30 (5H, m), 2. 85-3. 25 (9H, m), 3. 50-4. 02 (8H, m), 4. 52-4. 81 (3H, m), 6. 51-6. 60 (2H, m), 6. 98-7. 05 (2H, m).

実施例145

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(1-インドリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・<math>2$ 塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物604mg及び4-(1-インドリル)ピペリジン403mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(1-インドリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン868mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物868mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物642mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 0 5-2. 6 0 (6 H, m), 2. 9 9-3. 1 8 (4 H, m), 3. 5 5-4. 2 0 (6 H, m), 4. 3 0-4. 9 0 (5 H, m), 6. 5 0 (1 H, d, J=3. 0 Hz), 7. 0 5 (1 H, d, J=8. 2, 3. 0 Hz), 7. 1 6 (1 H, dd, J=8. 1, 3. 0 Hz), 7. 3 5 (1 H, d, J=3. 0 Hz), 7. 5 7 (1 H, d, J=8. 1 Hz), 7. 6 1 (1 H, d, J=8. 1 Hz) 9. 3 0 (1 H, brs), 1 0. 0 0 (1 H, brs).

実施例 1 4 6

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-プロモー1-インドリニル) ピペリジ ノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成 (1) 1-tert-ブトキシカルボニルピペリジンー4ーオン2.81g及び <math>5- プロモー1ーインドリン3.00gを用い、実施例144(1)と同様の手法により1-tert-ブトキシカルボニルー4-(5-プロモー1-インドリ

- ニル) ピペリジン3.34gを得た。
- (2) 上記化合物 3. 3 4 gを用い、1, 4 4 (2) と同様の手法により 4 (5 ブロモー 1 インドリニル) ピペリジン 1. 7 9 gを得た。
- (3) 上記化合物 1. 12 g及び参考例 12の表題化合物 1. 20 gを用い、実施例 70 (1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-ブロモー1-インドリニル) ピペリジノ]-1-tert-ブトキシカルボニルー2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン1. 27 gを白色粉末として得た。
- (4)上記化合物1.27gを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物0.850gを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 76-1. 98 (2H, m), 2. 01-2. 20 (2H, m), 2. 21-2. 35 (2H, m), 2. 85-3. 30 (9H, m), 3. 11-3. 45 (2H, m), 3. 55-4. 10 (5H, m), 4. 55-4. 85 (3H, m), 6. 49 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 13 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 15 (1H, dd, J=8. 4, 1. 8Hz), 9. 25 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-オキソー1-ベンズイミダゾリニル)$ ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$,3-チアゾリジン・2 塩酸 塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物450mg及び4-(2-オキソ-1-ベンズイミダゾリニル)ピペリジン358mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-オキソ-1-ベンズイミダゾリニル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン752mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物635mgを1.5mo1/L塩酸ーメタノール5mLに溶解し、室温にて36時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣にエタノール10mLを加え、析出物を濾取することにより表題化合物352mgを淡褐色粉末

として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 83-1. 98 (2H, m), 2. 20-2. 37 (1H, m), 2. 72-2. 93 (2H, m), 2. 96-3. 45 (5H, m), 3. 52-4. 10 (7H, m), 4. 46-4. 77 (4H, m), 7. 00 (3H, brs), 7. 58 (1H, brs), 10. 97 (1H, brs), 12. 23 (1H, brs).

実施例148

- 3-[(2S, 4S)-4-(4-アニリノピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1) 1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-オン2.50g及びアニリン1.24gを用い、実施例<math>144(1)と同様の手法により4-アニリノ-1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン2.35gを得た。
- (2)上記化合物 2. 3.4 gを用い、144(2)と同様の手法により4-アニリノピペリジン 0.88 gを得た。
- (3)上記化合物 320 m g及び参考例 120表題化合物 500 m gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-[(2S,4S)-4-(4-アニリノピペリジノ)-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン <math>679 m gを白色固体として得た。
- (4)上記化合物678mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物469mgを白色粉末として得た。
- ¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ1.98-2.45 (6H, m), 2.90-3.25 (6H, m), 3.30-4.25 (5H, m), 4.50-4.85 (4H, m), 6.95-7.50 (5H, m), 9.22 (1H, brs). 実施例149

4-フルオロニトロベンゼン2.54g及びN,N-ジイソプロピルエチルアミ

ン8.82gのをN-メチル-2-ピロリドン30mLに溶解し、80%にて18時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製して1-tert-ブトキシカルボニルー4-(4-ニトロフェニル) アミノピペリジン 2.55gを白色固体として得た。

- (2)上記化合物 1.00gを用い、144(2)と同様の手法により4-(4) ーニトロフェニル) アミノピペリジン 0.563gを得た。
- (4)上記化合物 7 7 8 m g を用い、実施例 7 0 (2)と同様の手法により表題 化合物 5 7 5 m g を黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 85-2. 01 (2H, m), 2. 05-2. 24 (2H, m), 2. 25-2. 45 (2H, m), 3. 00-3. 21 (5H, m), 3. 50-4. 20 (7H, m), 4. 48-4. 85 (3H, m), 6. 72 (2H, d, J=9. 3Hz), 8. 00 (2H, d, J=9. 3Hz), 9. 21 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-トリフルオロメチルフェニル) アミノピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1) 1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-オン2.50g及び4-トリフルオロメチルアニリン2.12gを用い、実施例144(1)と同様の手法により<math>1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-トリフルオロメチルフェニル)アミノピペリジン2.23gを得た。
- (2) 上記化合物 2. 23 gを用い、144(2) と同様の手法により4-(4

- ートリフルオロメチルフェニル)アミノピペリジン1.36gを得た。
- (3)上記化合物 447mg及び参考例 120表題化合物 500mgを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(4-トリフルオロメチルフェニル) アミノピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル <math>\}-1$, 3-チアゾリジン <math>775mg を白色固体として得た。
- (4)上記化合物774mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物514mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 75-1. 95 (2H, m), 2. 05-2. 30 (2H, m), 2. 25-2. 55 (2H, m), 2. 95-3. 30 (6H, m), 3. 40-4. 15 (5H, m), 4. 50-4. 80 (4H, m), 6. 72 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 38 (2H, d, J=8. 7Hz), 9. 21 (1H, brs).

- $3 \{(2S, 4S) 4 [4 (4 クロロフェニル) アミノピペリジノ] 2 ピロリジニルカルボニル<math>\} 1$, 3 4 チアゾリジン・3 塩酸塩の合成
- (1) 1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-オン3.00g及び4-クロロアニリン1.92gを用い、実施例144(1)と同様の手法により<math>1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-クロロフェニル)アミノピペリジン2.77gを得た。
- (2)上記化合物 2.76 gを用い、144 (2)と同様の手法により4-(4) -クロロフェニル)アミノピペリジン 1.07 gを得た。
- (3) 上記化合物 725 m g 及び参考例 12 の表題化合物 500 m g を用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(4-クロロフェニル) アミノピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン 553 m g を油状物として得た
- (4)上記化合物550mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題

化合物 4 1 6 m g を 白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 6 5-1. 99 (2H, m), 2. 05-2. 35 (3H, m), 2. 95-3. 25 (5H, m), 3. 26-4. 15 (8H, m), 4. 48-4. 82 (3H, m), 6. 58-6. 85 (2H, m), 7. 08-7. 20 (2H, m), 9. 22 (1H, brs).

実施例 1 5 2

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル) アミノピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (2)上記化合物224mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物219mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 80-1. 99 (2H, m), 2. 02-2. 20 (2H, m), 2. 21-2. 45 (2H, m), 2. 98-3. 23 (5H, m), 3. 75-4. 20 (7H, m), 4. 55-4. 86 (3H, m), 6. 55-6. 62 (1H, m), 7. 72 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 42 (1H, s), 9. 22 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(N-メチルアニリノ) ピペリジノ]-2-$ ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1) 3-[(2S,4S)-4-(4-r)]/(2N) (2) -1-tert -ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン [実施例 148 (3) の生成物] 1.18 gを 1、2-ジクロロエタン 75 m 1 に溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム 5.32 g、酢酸 0.73 m

1及び37%ホルムアルデヒド液5.0mLを加え、室温にて12時間攪拌した。反応液を水に加え、クロロホルムにて抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製して3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(N-メチルアニリノ)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1,3-チアゾリニン967mgを得た。

(2)上記化合物965mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題 化合物618mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 75-2. 35 (6H, m), 2. 78-3. 28 (9H, m), 3. 40-4. 15 (6H, m), 4. 48-4. 85 (3H, m), 7. 20-7. 75 (5H, m), 9. 22 (1H, brs), 9. 22 (1H, brs).

実施例 1 5 4

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・2トリフルオロ酢酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物593mgをメタノール10mLに溶解し、室温にて4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジン500mg、酢酸113 μ L及びシアノ水素化ホウ素ナトリウム124mgを加え、21時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン428mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物427mgにギ酸10mLを加え、室温にて21時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去後、残渣をHPLC精製することにより表題化合物78mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 81-1. 85 (2H, m), 2. 05-

2. 19 (3H, m), 3. 00-4. 06 (12H, m), 4. 45-4.71 (3H, m), 5. 60 (1H, brs), 7. 42-7.50 (4H, m)

実施例 1 5 5

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-エトキシカルボニル-4-(4-フルオロフェニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物450mg及び4-エトキシカルボニルー4ー(4-フルオロフェニル)ピペリジン414mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3ー{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4ー[4-エトキシカルボニルー4ー(4-フルオロフェニル)ピペリジノ]-2ーピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン742mgを白色固体として得た。
- (2) 上記化合物 321 mgをエタノール4 mL に溶解し、4.6 mo 1/L 塩酸ーエタノール1 mL を加え、室温にて18 時間攪拌した。析出物を濾取することにより表題化合物 218 mg を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 14 (3H, t, J=6.8Hz), 2. 0.5-2.28 (2H, m), 2. 5.8-2.67 (2H, m), 2. 8.3-3. 16 (5H, m), 3. 5-4.15 (10H, m), 4. 4.2-4.73 (3H, m), 7. 24 (2H, t, J=8.8Hz), 7. 34 (2H, brs), 9. 1 (1H, brs), 10. 35 (1H, brs), 11. 95 (1H, brs).

実施例156

 $3-\{(2S,4S)-4-[1-(4-ニトロフェニル)-4-ピペリジニル]$ アミノー2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$,3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 1, 4-ジオキサー8-アザスピロ [4, 5] デカン7. 88 gをN-メチルー2-ピロリジン50 m L に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン9. 58

mL及び4-フルオロニトロベンゼン7.06gを順次加え、室温にて2時間攪拌した。反応液を氷水に加え、析出した固体を濾取して<math>N-(4-ニトロフェニル)-4-ピペリドン エチレンケタール10.6gを黄色粉末として得た。

- (2)上記化合物 9. 25 gをアセトン 100 m L に懸濁させ、p ートルエンスルホン酸一水和物 7. 32 g及び塩酸 20 m L を順次加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応液に水酸化ナトリウム水溶液を加え、析出物を濾取して [1-(4-1)] アミン [1-(4-1)] アミン [1-(4-1)] で、
- (3)上記化合物 6. 17g及び参考例 10の表題化合物 4. 22gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[1-(4-ニトロフェニル)-4-ピペリジニル]アミノー2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン 7. 26gを得た。
- (4)上記化合物 524 m g を酢酸エチル 2.07 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸-酢酸エチル 1.04 m L を加え、室温にて 18 時間攪拌した。析出物を濾取することにより表題化合物 406 m g を黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 53-1. 79 (2H, m), 2. 02-2. 25 (3H, m), 2. 88-3. 01 (5H, m), 3. 35-3. 96 (5H, m), 3. 96-4. 28 (3H, m), 4. 39-4. 78 (3H, m), 7. 08 (2H, d, J=9. 6Hz), 8. 07 (2H, d, J=9. 3Hz).

実施例 1 5 7

- $3-\{(2S,4S)-4-\{N-メチル-N-[1-(4-ニトロフェニル)-4-ピペリジニル]アミノ\}-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成$
- (1) $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[1-(4-ニトロフェニル)-4-ピペリジニル] アミノー2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1, $3-チアゾリジン[実施例156(3)の生成物]1.01gを用い、実施例64(1)と同様の手法により<math>3-\{(2S,4S)-1-tert$

ーブトキシカルボニルー $4-\{N-メチル-N-[1-(4-ニトロフェニル)-4-ピペリジニル]アミノ}-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン1.04gを得た。$

(2) 上記化合物 1. 04gをメタノール 4mL に溶解し、4mo1 /L 塩酸ー 1, 4-ジオキサン 2mL を加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、得られた個体をエタノールで洗浄して、表題化合物 0. 555g を黄色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO- d_6) δ 1. 50-1. 90 (2H, m), 1. 95-2. 40 (3H, m), 2. 68 (3H, s), 2. 80-3. 25 (5H, m), 3. 25-3. 98 (5H, m), 4. 02-4. 37 (3H, m), 4. 40-4. 75 (3H, m), 7. 09 (2H, d, J=9. 6Hz), 8. 07 (2H, d, J=9. 3Hz).

実施例158

 $3-\{(2S,4S)-4-\{N-(4-シアノフェニルメチル)-N-[1-(4-ニトロフェニル)-4-ピペリジニル] アミノ\}-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成$

- (1) 実施例156(3)の生成物1.01gをNーメチルー2ーピロリドン6 mLに溶解し、4-シアノベンジルブロミド0.392g及びジソプロピルエチルアミン1.05mLを加え、80℃で8時間加熱攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3ー{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4ー{N-(4-シアノフェニルメチル)-N-[1-(4-ニトロフェニル)-4-ピペリジニル]アミノ}-2ーピロリジニルカルボニル}-1,3ーチアゾリジン0.685gを黄色油状物として得た。
- (2)上記化合物1.04gを酢酸エチル4.41mLに溶解し、4mo1/L 塩酸-酢酸エチル2.20mLを加え、室温にて18時間攪拌した。反応液を飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後

、減圧下で濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製後,クロロホルムに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル0.309mLを加え、析出物を濾取することにより表題化合物0.249gを黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 34-2. 35 (5H, m), 2. 45-3. 20 (7H, m), 3. 20-4. 25 (8H, m), 4. 35-4. 80 (3H, m), 7. 01 (2H, d, J=9. 6Hz), 7. 50-7. 90 (4H, m), 8. 03 (2H, d, J=9. 3Hz), 8. 87 (1H, brs), 10. 24 (1H, brs).

実施例159

3-[(2S, 4S)-4-(4-メチル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・<math>3塩酸塩の合成

参考例12の表題化合物450mg、1-メチルピペラジン0.20mL及び酢酸0.09mLを1,2-ジクロロエタン8mLに溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム636mgを加え、室温にて30時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-メチル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン526mgを白色固体として得た。

(2)上記化合物522mgをメタノール25mLに溶解し、1.5mo1/L 塩酸ーメタノール25mLを加え、室温下38時間攪拌した。反応液を減圧下で 濃縮し、残渣に酢酸エチルを加え、析出物を濾取することにより表題化合物35 5mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 88-2. 03 (1H, m), 2. 79 (3H, s), 2. 80-2. 94 (1H, m), 2. 98-3. 93 (15H, m), 4. 43-4. 77 (3H, m), 9. 10 (1H, brs), 10. 78 (1H, brs), 11. 5 (1H, brs).

3-[(2S, 4S)-4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物450mg及び1-フェニルピペラジン0.27mLを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン566mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物442mgを1.5mo1/L塩酸-メタノール10mLに溶解し、室温下20時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に酢酸エチルを加え、析出物を濾取することにより表題化合物418mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 35 (1H, q, J=11. 2Hz), 2 . 94-3. 95 (15H, m), 4. 03-4. 18 (1H, m), 4. 44 -4. 77 (3H, m), 6. 89 (1H, t, J=7. 3Hz), 7. 03 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 28 (2H, dd, J=8. 0, 7. 3Hz), 9. 23 (1H, brs), 10. 94 (1H, brs).

実施例 1 6 1

1-[(2S, 4S)-4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・<math>3 塩酸塩の合成

- (1)参考例14の表題化合物565mg及び1-フェニルピペラジン0.37mLを用い、実施例70(1)と同様の手法により1-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン832mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物700mgをメタノール50mL及びクロロホルム50mLに溶解し、1.5mol/L塩酸ーメタノール50mLを加え、室温下5日間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣にメタノールを加え、析出した固体を濾取することにより表題化合物632mgを白色粉末として得た。

 $^{1}\,\mathrm{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ 1. 73-1. 98 (4H, m), 2. 29 (

1 H, q, J=11.6 Hz), 2.93-4.18 (16 H, m), 4.45
-4.57 (1 H, m), 6.89 (1 H, t, J=8.0 Hz), 7.03 (
2 H, d, J=8.0 Hz), 7.28 (2 H, t, J=8.0 Hz), 9.1
3 (1 H, brs), 10.89 (1 H, brs).

実施例 1 6 2

- 3-[(2S, 4S)-4-(4-ベンジル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物437mg及び1-ベンジルピペラジン303mg及び酢酸0.085mLを1,2-ジクロロエタン6mLに溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム650mgを加え、室温にて5時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S,4S)-4-(4-ベンジルー1-ピペラジニル)-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン556mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 546 mg をメタノール 16 mL に溶解し、4 mo 1 / L塩酸 -1, 4-ジオキサン 8 mL を加え、室温にて 15 時間攪拌した。析出物を濾取 することにより表題化合物 412 mg を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 79-1. 89 (1H, m), 2. 76-2. 84 (1H, m), 2. 90-3. 90 (15H, m), 4. 35 (2H, s), 4. 45-4. 73 (3H, m), 7. 45-7. 47 (3H, m), 7. 62-7. 65 (2H, m), 8. 99 (1H, brs), 10. 45 (1H, brs).

実施例 1 6 3

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(ジフェニルメチル)-1-ピペラジニル)$ $-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成$
- (1) 参考例12の表題化合物402mg及び1-ジフェニルメチルピペラジン 405mgを用い、実施例162(1)と同様の手法により3-{(2S, 4S)

)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(ジフェニルメチル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン470 mgを白色粉末として得た。

(2)上記化合物470mgを用い、実施例162(2)と同様の手法により表題化合物449mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 94-2. 01 (1H, m), 2. 79-2. 85 (1H, m), 3. 03-3. 92 (15H, m), 4. 43-4. 7 3 (3H, m), 4. 48 (1H, brs), 7. 30-7. 44 (6H, m), 7. 88 (4H, brs), 9. 09 (1H, brs), 10. 50 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-シアノフェニル)-1-ピペラジニル] -2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成 (1) 参考例 1 2の表題化合物 4 8 5 m g 及び 1-(4-シアノフェニル) ピペラジン 3 3 5 m g を用い、実施例 7 0 (1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-シアノフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン4 9 2 m g を白色粉末として得た。
- (2) 上記化合物 4 9 2 m g に ギ酸 8 m L を加え、室温にて 2 日間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製後、4 m o 1 / L 塩酸一酢酸エチルを加え、析出物を濾取することにより表題化合物 7 8 m g を 白色粉末として得た。 1 H $^-$ N M R (500 M H z, D M S O $^-$ d $_6$) る 2 . 20 $^-$ 2 . 27 (1 H, m), 2 . 95 $^-$ 3 . 16 (3 H, m), 3 . 10 $^-$ 4 . 05 (13 H, m), 4 . 47 $^-$ 4 (3 H, m), 7 . 13 (1 H, d, J $^-$ 8 . 8 H z), 7 . 65 (1 H, d, J $^-$ 8 . 8 H z), 9 . 13 (1 H, br s), 10 . 61 (1 H, br s).

実施例 1 6 5

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3-トリフルオロメチルフェニル)-1-$ ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$,3ーチアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物411mg及び1-(3-トリフルオロメチルフェニル)ピペラジン378mgを用い、実施例162(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3-トリフルオロメチルフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン700mgを白色粉末として得た。
- (2) 上記化合物 700 m g を 用い、実施 例 162 (2) と同様 の 手法 により 表題 化合物 553 m g を 白色 粉末として 得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 25-2. 36 (1H, m), 3. 00-4. 10 (16H, m), 4. 47-4. 77 (3H, m), 7. 17 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 26-7. 33 (2H, m), 7. 48 (1H, t, J=7. 8Hz), 9. 25 (1H, brs), 10. 82 (1H, brs)

実施例 1 6 6

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, $3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成(1)参考例12の表題化合物513mg及び1-(4-メトキシフェニル)ピペラジン394mgを用い、実施例162(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル<math>]-2-$ ピロリジニルカルボニル $\}-1$, 3-チアゾリジン536mgを白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 5 3 0 m g を用い、実施例 1 6 2 (2) と同様の手法により表 題化合物 5 6 7 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 28-2. 39 (1H, m), 3. 00-3. 17 (3H, m), 3. 68-4. 12 (13H, m), 3. 71 (3H,

s), 4. 47-4. 77 (3H, m), 6. 89 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 05 (2H, d, J=9. 0Hz), 9. 22 (1H, brs), 11. 00 (1H, brs).

実施例 1 6 7

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-ヒドロキシフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物515mg及び1-(4-ヒドロキシフェニル) ピペラジン366mgを用い実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ヒドロキシフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン260mgを淡褐色固体として得た。
- (2) 上記化合物 $259 \,\mathrm{mg}$ をジクロロメタン $10 \,\mathrm{mL}$ に溶解し、トリフルオロ 酢酸 $3 \,\mathrm{mL}$ を加え、室温にて 16 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した。このものに $4 \,\mathrm{mol} 1 / \mathrm{L}$ 塩酸 酢酸エチルを加え、析出物を濾取することにより表題化合物 $15 \,\mathrm{mg}$ を褐色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 18-2. 28 (1H, m), 2. 97-4. 00 (16H, m), 4. 46-4. 75 (3H, m), 6. 73 (2H, d, J=8. 7Hz), 6. 96-6. 99 (2H, m), 9. 18 (1H, brs), 10. 51 (1H, brs).

実施例168

留去して1-(2-ニトロフェニル) ピペラジン7.7 gを赤色油状物として得た。

- (2)上記化合物 4 1 4 m g と参考例 1 2 の表題化合物 6 0 1 m g を用い、実施例 7 0 (1)と同様の手法により 3 $\{(2S, 4S) 1 tert ブトキシカルボニル <math>-4$ -[4 -(2 - 1
- (3)上記化合物 6 9 0 m g を用いて実施例 1 6 1 (2)と同様の手法により表題化合物 4 3 3 m g を黄色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ2. 19-2. 40 (1H, m), 2. 90-4. 24 (16H, m), 4. 44-4. 80 (3H, m), 7. 27 (1H, t, J=7. 5Hz), 7. 41 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 68 (1H, t, J=7. 2Hz), 7. 92 (1H, d, J=8. 1Hz). 実施例 169

(2)上記化合物 5 6 0 m g を用い、実施例 1 6 2 (2) と同様の手法により表題化合物 5 1 1 m g を黄色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 23-2. 32 (1H, m), 2. 95-3. 17 (3H, m), 3. 57-4. 04 (13H, m), 4. 47-4. 7 6 (3H, m), 7. 15 (2H, d, J=9. 3Hz), 8. 12 (2H, d, J=9. 3Hz), 9. 19 (1H, brs), 10. 68 (1H, brs); $[\alpha]_{D}^{24}$ -35 (c1. 0, H₂O).

実施例170

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-7)(2S,4S)-1-2]-4-[4-(4-7)(2S,4S)-1-2]-2-2 (2S,4S)-4-[4-(4-7)(2S,4S)-1]-2-2 (4-7)(2S,4S)-1-2 (4-7)(2S,4S)-1-2 (2S,4S)-1-1 (4-7)(2S,4S)-1-1 (4-7)(2S,4S)-1 (4-7)(2S,4S)-1-1 (4-7)(2S,4S)-1-1$

(2)上記化合物402mgを用い、実施例162(2)と同様の手法により表題化合物371mgを白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ2.28-2.39 (1H, m), 3.00-4.10 (16H, m), 4.47-4.76 (3H, m), 7.02-7.1 4 (4H, m), 9.20 (1H, brs), 10.79 (1H, brs). 実施例171

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-クロロフェニル)-1-ビペラジニル] -2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成 (1) 参考例 1 2の表題化合物 4 3 0 mg及び 1-(2-クロロフェニル) ピペラジン 3 3 8 mgを用い、実施例 1 6 2 (1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-クロロフェニル)-1-ピペラジニル] -2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン 6 8 7 mgを白色粉末として得た。

(2)上記化合物 6 8 7 m g を用い、実施例 1 6 2 (2) と同様の手法により表題化合物 5 3 1 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 28-2. 38 (1H, m), 2. 97-4. 15 (16H, m), 4. 47-4. 77 (3H, m), 7. 12 (1H, td, J=4. 8, 1. 5Hz), 7. 21 (1H, dd, J=4. 8, 1. 5Hz), 7. 35 (1H, td, J=8. 1, 1. 5Hz), 7. 46 (1H, dd, J=8. 1, 1. 5Hz), 9. 30 (1H, brs), 10. 15 (1H, brs).

実施例172

(2)上記化合物494mgを用い、実施例162(2)と同様の手法により表題化合物426mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 22-2. 32 (1H, m), 2. 97-4. 06 (16H, m), 4. 47-4. 76 (3H, m), 6. 88 (1H, dd, J=8. 1, 1. 8Hz), 6. 98 (1H, dd, J=8. 1, 1. 8Hz), 7. 07 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 27 (1H, t, J=8. 1Hz), 9. 24 (2H, brs).

実施例173

ジン564mgを白色固体として得た。

(2)上記化合物554mgを用い、実施例162(2)と同様の手法により表題化合物533mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 25-2. 35 (1H, m), 2. 98-3. 94 (15H, m), 4. 04-4. 10 (1H, m), 4. 45-4. 7 5 (3H, m), 7. 05 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 30 (2H, d, J=9. 0Hz), 9. 19 (1H, brs), 10. 63 (1H, brs)

実施例174

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-ブロモフェニル)-1-ピペラジニル] -2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1)参考例 12の表題化合物 332mg及び 1-(4-プロモフェニル)ピペラジン 300mgを用い、実施例 162(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-$ tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(4-プロモフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 390mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物388mgを用い、実施例162(2)と同様の手法により表題化合物341mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO- d_{6}) δ 2. 18-2. 27 (1H, m), 2. 95-4. 06 (16H, m), 4. 47-4. 74 (3H, m), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 40 (2H, d, J=8. 8Hz), 9. 15 (1H, brs), 10. 50 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3,4-ジシアノフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物561mg及び1-(3,4-ジシアノフェニル)ピペラジン475mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により $3-\{($

2S, 4S) -1 -t e r t - r t - r t + t t + t

(2)上記化合物 9 3 5 m g を用い、実施例 1 6 7 (2) と同様の手法により表 題化合物 5 0 8 m g を淡黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 18-2. 28 (1H, m), 2. 93-3. 90 (16H, m), 4. 46-4. 75 (3H, m), 7. 41 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 7. 72 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 90 (1H, d, J=9. 0Hz), 9. 19 (1H, brs), 10. 63 (1H, brs).

実施例176

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3,4-ジクロロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物540mg及び1-(3,4-ジクロロフェニル) ピペラジン500mgを用い、実施例162(1)と同様の手法により3-3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3,4-ジクロロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}ー1,3-チアゾリジン540mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 5 4 0 m g を用い、実施例 1 6 2 (2) と同様の手法により表題化合物 5 0 3 m g を白色固体として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 22-2. 32 (1H, m), 2. 97-4. 06 (16H, m), 4. 47-4. 76 (3H, m), 7. 03 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 7. 27 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 46 (1H, d, J=9. 0Hz), 9. 20 (1H, brs), 10. 70 (1H, brs).

実施例177

 $3-\{(2S, 4S)-4-[4-(3, 5-ジクロロフェニル)-1-ピペラ$

ジニル] -2 -ピロリジニルカルボニル $}$ -1,3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物481mg及び1-(3,5-ジクロロフェニル) ピペラジン444mgを用い、実施例162(1)と同様の手法により3-{ (2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3,5-ジクロロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン523mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物520mgを用い、実施例162(2)と同様の手法により表題化合物442mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 20-2. 30 (1H, m), 2. 97-4. 06 (16H, m), 4. 47-4. 75 (3H, m), 6. 97 (1H, s), 7. 07 (2H, s), 9. 20 (1H, brs), 10. 60 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-ニトロ-1-ナフチル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (2)上記化合物 5 9 6 m g を用い、実施例 1 6 2 (2) と同様の手法により表題化合物 4 4 9 m g を淡黄色粉末として得た。
- 1 H $\dot{-}$ NMR (DMSO-d₆) δ 2. 29-2. 39 (1H, m), 3. 00-3. 18 (3H, m), 3. 57-4. 17 (13H, m), 4. 48-4. 78 (3H, m), 7. 29 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 73 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 83 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 27 (1H)

, d, J=8. 4Hz), 8. 36 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 52 (
1H, d, J=8. 7Hz), 9. 20 (1H, brs), 10. 60 (1H, brs).

実施例179

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2$ -ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物426mg及び1-(2-ピリジル) ピペラジン 0.26mLを用い、実施例162(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン375mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物374mgを用い、実施例162(2)と同様の手法により表題化合物466mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 26-2. 37 (1H, m), 3. 00-3. 16 (3H, m), 3. 43-4. 06 (13H, m), 4. 47-4. 78 (3H, m), 6. 98 (1H, t, J=6. 0Hz), 7. 35 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 96 (1H, td, J=9. 0, 1. 5Hz), 8. 13 (1H, dd, J=6. 0, 1. 5Hz), 9. 23 (1H, brs), 10. 98 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2$ -ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物601mg及び1-(4-ピリジル)ピペラジン326mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(4-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン366mgを得た。
 - (2) 上記化合物366mgを用い、実施例161(2) と同様の手法により表

題化合物133mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 0 3-2. 3 0 (1 H, m), 2. 7 9-4. 3 0 (1 6 H, m), 4. 4 0-4. 8 0 (3 H, m), 7. 3 2 (2 H, d, J=7. 5 Hz), 8. 3 4 (2 H, d, J=7. 2 Hz), 9. 15 (1 H, brs), 1 0. 8 0 (1 H, brs), 1 4. 0 0 (1 H, brs). 実施例 1 8 1

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物494mg及び1-(4-)アノー2-ピリジル)ピペラジン371mgを用い、実施例154(1)と同様の手法により3-{ (2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-)アノー2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン431mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 4 2 4 m g を用い、実施例 1 6 7 (2) と同様の手法により表題化合物 1 9 4 m g を淡黄色粉末として得た。

 1 H-NMR(500MHz,DMSO-d₆) δ 2. 32-2. 39(1H,m),3. 00-3. 16(3H,m),3. 25-4. 07(13H,m),4. 48-4. 75(3H,m),7. 10(1H,dd,J=5. 1,0. 8H z),7. 50(1H,d,J=0. 8Hz),8. 36(1H,d,J=5. 1Hz),9. 22(1H,brs),10. 91(1H,brs). 実施例 182

 $1-\{(2S,4S)-4-[4-(4-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル\} ピロリジン・3 塩酸塩の合成$

(1)参考例 14の表題化合物 527mg及び 1-(4-シアノ-2-ピリジル) ピペラジン 422mgを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $1-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} ピロリジ$

ン502mgを淡黄色固体として得た。

(2)上記化合物491mgを用い、実施例167(2)と同様の手法により表題化合物134mgを淡黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 83-1. 96 (4H, m), 2. 25-2. 30 (1H, m), 2. 98-3. 02 (1H, m), 3. 20-3. 56 (10H, m), 3. 70-3. 72 (2H, m), 4. 04-4. 08 (1H, m), 4. 30-4. 54 (2H, m), 4. 50-4. 54 (1H, m), 7. 10 (1H, dd, J=5. 1, 0. 8Hz), 7. 50 (1H, d, J=0. 8Hz), 8. 36 (1H, d, J=5. 1Hz), 9. 12 (1H, brs), 10. 73 (1H, brs).

実施例183

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物740mg及び1-(5-シアノ-2-ビリジル) ビペラジン516mgを用い、実施例154(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-シアノ-2-ビリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン772mgを白色粉末として得た: 1 H-NMR(CDC1 $_3$) δ 1.41(4.5H,s),1.46(4.5H,s),1.86-1.98(1H,m),2.45-2.60(5H,m),2.83-3.25(3H,m),3.31-3.39(1H,m),3.60-3.79(5H,m),3.81-3.99(2H,m),4.40-4.85(3H,m),6.58(1H,d,J=9.0Hz),7.61(1H,dd,J=9.0,2.1Hz),8.40(1H,d,J=2.1Hz)。
- (2)上記化合物 7 4 4 m g を用い、実施例 1 6 7 (2) と同様の手法により表題化合物 2 0 2 m g を淡黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 28-2. 39 (1H, m), 2. 97-

3. 16 (3H, m), 3. 35-4. 10 (13H, m), 4. 47-4. 7 6 (3H, m), 7. 11 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 98 (1H, d d, J=9. 3, 2. 1Hz), 8. 57 (1H, d, J=2. 1Hz), 9. 25 (1H, brs), 10. 91 (1H, brs); $[\alpha]_{D}^{23}$ -32 (c1. 0, H₂O).

実施例184

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-トリフルオロメチルー2-ピリジル)$ $-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成$

- (1) ピペラジン 1 2 . 9 gを N ーメチルー 2 ーピロリドン 1 3 0 m L に懸濁させ、2 ークロロー 5 ートリフルオロメチルピリジン 9 . 0 8 gの N ーメチルー 2 ーピロリドン 3 0 m L 溶液を滴下し、室温にて 1 8 時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去して 1 ー (5 ートリフルオロメチルー 2 ーピリジル) ピペラジン 1 1 . 5 gを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 462 m g 及び参考例 12 の表題化合物 601 m g を用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-トリフルオロメチル-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン379 m g を油状物として得た。
- (3)上記化合物368mgを用い、実施例161(2)と同様の手法により表題化合物276mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 20-2. 48 (1H, m), 2. 87-5. 00 (19H, m), 7. 14 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 92 (1H, dd, J=9. 3, 2. 4Hz), 8. 49 (1H, d, J=0. 6Hz).

実施例185

 $3-\{(2S, 4S)-4-[4-(5-ニトロ-2-ピリジル)-1-ピペラ$

ジニル] -2-ピロリジニルカルボニル $}-1$, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

- (1) 2-クロロ-5-ニトロピリジン7.93gを用い、実施例<math>184(1) と同様の手法により1-(5-ニトロ-2-ピリジル) ピペラジン9.3gを黄色粉末として得た。
- (3)上記化合物 6 9 3 m g を用い、実施例 1 6 1 (2) と同様の手法により表題化合物 4 7 5 m g を黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 00-2. 34 (1H, m), 2. 75-4. 10 (16H, m), 4. 40-4. 80 (3H, m), 7. 09 (1H, d, J=9. 6Hz), 8. 32 (1H, dd, J=9. 6, 3. 0Hz), 9. 01 (1H, d, J=3. 0Hz), 9. 18 (1H, brs), 10. 50 (1H, brs).

実施例186

- (2) 上記化合物 522 m g を メタノール 10 m L 及びクロロホルム 2.5 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸ー酢酸エチル 5 m L を加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣をエタノールで洗浄して表題化合物 395

mgを黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 70-2. 04 (4H, m), 2. 09-2. 36 (1H, m), 2. 86-3. 07 (1H, m), 3. 20-5. 00 (14H, m), 7. 11 (1H, d, J=9. 6Hz), 8. 33 (1H, dd, J=9. 6, 3. 0Hz), 9. 02 (1H, d, J=2. 7Hz), 9. 11 (1H, brs), 10. 10. 100 (1H, brs).

実施例187

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-クロロ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (2)上記化合物418mgを用い、実施例162(2)と同様の手法により表題化合物262mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2. 26-2. 31 (1H, m), 2. 97-4. 40 (16H, m), 4. 47-4. 73 (3H, m), 7. 03 (1H, d, J=9. 1Hz), 7. 71 (1H, dd, J=9. 1, 2. 5Hz), 8. 18 (1H, d, J=2. 5Hz), 9. 18 (1H, brs), 10. 57 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-キノリル)-1-ピペラジニル]-2$ -ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物488mg及び1-(2-キノリル) ピペラジン 416mgを用い、実施例162(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-$ tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-キノリル)]-1-ピ

ペラジニル] -2 ーピロリジニルカルボニル} -1, 3 ーチアゾリジン 7 2 4 m gを白色固体として得た。

(2)上記化合物720mgを用い、実施例162(2)と同様の手法により表題化合物560mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 20-2. 30 (1H, m), 2. 96-3. 17 (3H, m), 3. 64-4. 40 (13H, m), 4. 47-4. 7 6 (3H, m), 7. 50 (1H, t, J=7. 5Hz), 7. 60 (1H, d, J=9. 6Hz), 7. 77 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 93 (1H, d, J=7. 5Hz), 8. 15-8. 20 (1H, m), 8. 44 (1H, d, J=9. 6Hz), 9. 21 (1H, brs), 10. 68 (1H, brs).

実施例189

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2$ -ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1) ピペラジン 13.2 gを 140 $\mathbb C$ で加熱融解させ、4-クロロキノリン 2 . 5 gを加え、140 $\mathbb C$ で 30 分間攪拌した。反応液を氷水に加え、クロロホルムで抽出して 1-(4-キノリル)ピペラジン 3.45 gを淡黄色油状物として得た。
- (2)上記化合物 469 m g及び参考例 120表題化合物 601 m gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-\text{tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1, 3-チアゾリジン 995 m g を得た。
- (3)上記化合物995mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物392mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 16-2. 40 (1H, m), 2. 70-4. 30 (16H, m), 4. 40-4. 80 (3H, m), 7. 37 (1H, d, J=6. 9Hz), 7. 77 (1H, t, J=8. 1Hz), 8. 04 (1H, t, J=8. 4Hz), 8. 21 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 85

(1 H, d, J = 6.9 Hz).

実施例190

- (1)参考例12の表題化合物606mg及び1-(1-イソキノリル)ピペラジンン692mgを用い、実施例162(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(1-イソキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン216mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物215mgを用い、実施例162(2)と同様の手法により表題化合物99mgを淡黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2. 25-2. 30 (1H, m), 3. 00-3. 17 (3H, m), 3. 59-3. 95 (12H, m), 4. 13-4. 18 (1H, m), 4. 49-4. 77 (3H, m), 7. 59 (1H, d, J=6. 1Hz), 7. 71-7. 74 (1H, m), 7. 86-7. 89 (1H, m), 8. 02 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 08 (1H, d, J=6. 1Hz), 8. 21 (1H, d, J=8. 5Hz), 9. 25 (1H, brs), 10. 89 (1H, brs).

実施例191

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-トリフルオロメチルー4-キノリル)$ $-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成$

(1)参考例12の表題化合物0.655g及び1-(2-トリフルオロメチルー4ーキノリル)ピペラジン0.735gを用い、実施例162(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(2-トリフルオロメチルー4ーキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン1.23gを淡黄色粉末として

得た: 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 33 (4. 5H, s), 1. 41 (4. 5H, s), 1. 55-1. 64 (1H, m), 2. 60-2. 78 (5 H, m), 2. 90-3. 15 (4H, m), 3. 33-3. 38 (4H, m), 3. 67-3. 85 (3H, m), 4. 04-4. 69 (3H, m), 7. 25 (1H, s), 7. 70 (1H, t, J=8. 1Hz), 7. 81-7. 87 (1H, m), 8. 07 (2H, d, J=8. 4Hz)。

(2) 上記化合物 1. 23 gを用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 1. 06 gを淡黄色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 28-2. 38 (1H, m), 3. 00-3. 18 (3H, m), 3. 48-4. 15 (13H, m), 4. 48-4. 78 (3H, m), 7. 39 (1H, s), 7. 75 (1H, t, J=7. 5Hz), 7. 89 (1H, t, J=7. 5Hz), 8. 11-8. 16 (2H, m), 9. 23 (1H, brs), 10. 68 (1H, brs); $[\alpha]_{D}^{24}$ -32 (c1. 0, H₂O).

実施例192

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-ベンズオキサゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) 2-クロロベンズオキサゾール7. 68g及びピペラジン12. 9gを用い、実施例168(1)と同様の手法により1-(2-ベンズオキサゾリル)ピペラジン2. 4gを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 6 1 0 m g 及び参考例 1 2 の表題化合物 6 0 1 m g を用い、実施例 7 0 (1)と同様の手法により 3 {(2S, 4S) 4 [4- (2- ベンズオキサゾリル) 1 -
- (3)上記化合物416mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物286mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 20-2. 42 (1H, m), 2. 89-3. 20 (3H, m), 3. 25-4. 35 (13H, m), 4. 40-4. 80 (3H, m), 7. 10 (1H, td, J=7. 5, 1. 2Hz), 7. 22 (1H, td, J=7. 8, 1. 2Hz), 7. 37 (1H, dd, J=7. 8, 0. 6Hz), 7. 47 (1H, d, J=7. 8Hz), 9. 25 (1H, brs), 11. 00 (1H, brs).

実施例193

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成(1)2-クロロベンゾチアゾール8.48g及びピペラジン43.1gを用い、実施例189(1)と同様の手法により1-(2-ベンゾチアゾリル)ピペラジン10.9gを得た。
- (2)上記化合物 482 mg及び参考例 120表題化合物 601 mgを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-1-tert-ブトキシカルボニルー <math>2-$ ピロリジニルカルボニル $\}-1$, 3-チアゾリジン 798 mgを白色粉末として得た。
- (3)上記化合物606mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物591mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 2. 20-2. 44 (1H, m), 2. 90-3. 20 (3H, m), 3. 35-4. 30 (13H, m), 4. 42-4. 8 2 (3H, m), 7. 16 (1H, t, J=7. 2Hz), 7. 35 (1H, t, J=7. 2Hz), 7. 55 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 86 (1H, d, J=7. 5Hz), 9. 25 (1H, brs), 10. 90 (1H, brs).

実施例194

 $3 - \{ (2S, 4S) - 4 - [4 - (ベンズ - 2 - オキサ - 1, 3 - ジアゾール - 5 - イル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル<math>\} - 1, 3 - 1$

チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 5-クロロベンゾフラザン 0. 500 g及びピペラジン 2. 79 gを用いて、実施例 189 (1) と同様の手法により 1- (ベンズー 2-オキサー 1, 3-ジアゾールー5-イル) ピペラジン 0. 433 gを得た。

- (2)上記化合物 433 m g 及び参考例 12 の表題化合物 601 m g を用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-4-[4-(ベンズ-2-オキサー1,3-ジアゾールー5-イル)-1-tert-ブトキシカルボニルー1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン <math>500$ m g を黄色粉末として得た。
- (3)上記化合物438mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物409mgを黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 10-2. 40 (1H, m), 2. 80-4. 30 (16H, m), 4. 40-4. 80 (3H, m), 7. 02 (1H, s), 7. 72 (1H, dd, J=9. 9, 1. 5Hz), 7. 94 (1H, d, J=9. 9Hz).

実施例195

(2)上記化合物496mgを用い、実施例162(2)と同様の手法により表題化合物242mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 15-2. 22 (1H, m), 2. 90-2. 94 (1H, m), 3. 07-3. 93 (15H, m), 4. 46-4. 7 3 (3H, m), 7. 75 (2H, d, J=8. 6Hz), 8. 32 (2H, d

, $J = 8.6 \,\mathrm{Hz}$), 9.15 (1H, brs), 10.63 (1H, brs)

実施例196

- (1) ホモピペラジン 15.0 gをN-メチルー 2-ピロリジン 50 m L に溶解し、4-フルオロニトロベンゼン 7.06 gを加え、室温に 7.0 の 10 で 10 の 10 で 10 の 10 で 10 で
- (2)上記化合物 443 m g 及び参考例 12 の表題化合物 601 m g を用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ニトロフェニル)-1,4-ジアゼパン-1-イル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン 429 m g を黄色粉末として得た。
- (3)上記化合物398mgを用い、実施例161(2)と同様の手法により表題化合物118mgを黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ 1. 80-2. 60 (3H, m), 2. 70-4. 20 (12H, m), 4. 38-4. 78 (3H, m), 6. 89 (2H, d, J=9. 3Hz), 8. 09 (2H, d, J=9. 3Hz).

実施例 197

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1,4-ジアゼパン-1-イル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1,3-$ チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(2)上記化合物 0.83 g及び参考例 12の表題化合物 0.703 gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(2-トリフルオロメチルー4-キノリル)-1,4-ジアゼパン-1-イル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1,3-チアゾリジン 1.35 gを白色粉末として得た。

- (3) 上記化合物 1. 35 gを用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 1. 21 gを淡黄色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2. 19-2. 49 (3H, m), 2. 96-3. 19 (3H, m), 3. 30-4. 28 (13H, m), 4. 48-4. 76 (3H, m), 7. 17 (1H, s), 7. 67 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 83 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 05-8. 10 (2H, m), 9. 14 (1H, brs), 10. 91 (1H, brs), 12. 51 (1H, brs)

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成 (1) $1-ピペラジンエタノール 147mg及び参考例 12の表題化合物 307mgを用い、実施例 70(1) と同様の手法により <math>3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン 354mgを油状物として得た。
- (2)上記化合物350mgを用い、実施例132(2)と同様の手法により脱保護した。溶媒を減圧下で留去後、残渣を酢酸エチル5mLに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル1.0mLを加え、析出した固体を濾取することにより表題化合物158mgを白色粉末として得た。
- ¹ H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ1. 91 (1H, m), 2. 78-3. 93 (20H, m), 4. 46-4. 74 (3H, m), 8. 97 (1H, brs), 10. 80 (1H, brs), 11. 97 (1H, brs).

実施例199

3-[(2S, 4S)-4-(4-ピバロイル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

- (1) N-ベンジルオキシカルボニルーL-trans-4-ヒドロキシプロリン25.0gを用い、参考例9及び参考例12と同様の手法により3-((2S)-1-ベンジルオキシカルボニル-4-オキソー2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン10.9gを白色結晶として得た。
- (2)上記化合物 4.05 g及び 1-t e r t- ブトキシカルボニルピペラジン 2.48 gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-[(2S,4S) -1- ベンジルオキシカルボニル-4-(4-t e r t- ブトキシカルボニルー 1- ピペラジニル) -2- ピロリジニルカルボニル]-1, 3- チアゾリジン 4.64 gを白色粉末として得た。
- (3)上記化合物 4.0 4 gを実施例 1 3 2 (2)と同様の手法により脱保護した。溶媒を減圧下で留去後、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより 3 [(2 S, 4 S) 1 ベンジルオキシカルボニル 4 (1 ピペラジニル) 2 ピロリジニルカルボニル] 1,3 チアゾリジン 3.10 gを白色粉末として得た。
- (4)上記化合物 $405 \, \mathrm{mg}$ 及びトリエチルアミン $170 \, \mu \, \mathrm{L}$ をクロロホルム $4 \, \mathrm{mL}$ に溶解し、室温にてピバロイルクロリド $126 \, \mu \, \mathrm{L}$ を加え、 3時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより $3-[(2S,4S)-1-ベンジルオキシカルボニル-4-(4-ピバロイル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3 ーチアゾリジン <math>430 \, \mathrm{mg}$ を白色固体として得た。
- (5) 上記化合物 $423 \,\mathrm{mg}\, \epsilon$ トリフルオロ酢酸に溶解し、チオアニソール 0. $6 \,\mathrm{mL}\, \epsilon$ 加え、室温にて $21 \,\mathrm{時間攪拌}$ した。反応液にジエチルエーテルを加え、析出した固体を濾取し、 HPLC にて精製した。このものを $4 \,\mathrm{mol}\, 1/\mathrm{L}$ 塩酸 酢酸エチルにて塩酸塩とすることにより表題化合物 $95 \,\mathrm{mg}\, \epsilon$ 白色粉末として得

た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO- d_{6}) δ 1. 20 (9H, s), 2. 12-2. 33 (1H, m), 2. 85-4. 05 (16H, m), 4. 48-4. 73 (3H, m), 9. 08 (1H, brs), 10. 73 (1H, brs).

実施例200

3-[(2S, 4S)-4-(4-メトキシカルボニル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) $3-[(2S,4S)-1-ベンジルオキシカルボニルー4-(1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン[実施例199(3)の生成物]405mg及びクロロ炭酸メチル79<math>\mu$ Lを用い、実施例199(4)と同様の手法により3-[(2S,4S)-1-ベンジルオキシカルボニル-4-(4-メトキシカルボニル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン413mgを白色固体として得た。

(2)上記化合物407mgを用い、実施例199(5)と同様の手法により表題化合物43mgを褐色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO- d_{6}) δ 2. 13-2. 43 (1H, m), 2. 85-4. 05 (16H, m), 3. 63 (3H, s), 4. 47-4. 74 (3H, m), 9. 08 (1H, brs), 10. 73 (1H, brs).

実施例201

(2)上記化合物416mgを用い、実施例199(5)と同様の手法により表題化合物59mgを白色粉末として得た。

¹ H-NMR (500MHz, DMSO- d_6) δ 0. 90 (6H, d, J=6.8Hz), 1. 81-1. 97 (1H, m), 2. 19-2. 39 (1H, m), 2. 90-4. 20 (16H, m), 3. 83 (2H, d, J=6.5Hz), 4. 47-4. 74 (3H, m), 9. 12 (1H, brs), 11. 07 (1H, brs).

実施例202

- 3-[(2S, 4S)-4-(4-ベンジルオキシカルボニル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成(1)1-ベンジルオキカルボニルピペラジン217mg及び参考例12の表題化合物307mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S,4S)-4-(4-ベンジルオキシカルボニル-1-ピペラジニル)-1-tertーブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン500mgを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物490mgを用い、実施例133(2)と同様の手法により表題化合物399mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2. 10-2. 30 (1H, m), 1. 70-4. 20 (16H, m), 4. 46-4. 73 (3H, m), 5. 11 (2H, s), 7. 31-7. 42 (5H, m), 9. 06 (1H, brs), 10. 67 (1H, brs), 12. 50 (1H, brs).

- 3-[(2S, 4S)-4-(4-シクロヘキシルアミノカルボニルー1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1) 実施例 199(3) の生成物 405 m g 及びシクロヘキシルイソシアネート 127μ L を用い、実施例 199(4) と同様の手法により 3-[(2S,4S)-1-ベンジルオキシカルボニルー <math>4-(4-シクロヘキシルアミノカルボ

ニルー1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン296mgを白色固体として得た。

(2)上記化合物 296 mgを用い、実施例 199(5)と同様の手法により表題化合物 85 mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO- d_{6}) δ 1. 00-1. 29 (5H, m), 1. 53-1. 80 (5H, m), 2. 12-2. 32 (1H, m), 2. 80-4. 20 (17H, m), 4. 47-4. 73 (3H, m), 6. 48 (1H, brs), 9. 09 (1H, brs), 10. 65 (1H, brs), 12. 18 (1H, brs).

実施例204

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2,6-ジメチルフェニル) アミノカルボニルー1-ピペラジニル] -2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

- (1) 実施例199(3) の生成物405mg及び2,6ージメチルフェニルイソシアネート142 μ Lを用い、実施例199(4) と同様の手法により3ー { (2S,4S) -1-ベンジルオキシカルボニルー4ー [4-(2,6-ジメチルフェニル) アミノカルボニルー1ーピペラジニル] -2-ピロリジニルカルボニル} -1,3-チアゾリジン517mgを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物503mgを用い、実施例199(5)と同様の手法により表題化合物166mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2. 15 (6H, s), 2. 0.9-2.29 (1H, m), 2. 8.5-4.20 (16H, m), 4. 4.8-4.73 (3H, m), 7. 0.4 (3H, m), 8. 16 (1H, s), 9. 0 7 (1H, brs), 10. 61 (1H, brs).

実施例205

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(8-+ノリンスルホニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (2) 上記化合物 0. 7 2 5 g及び参考例 1 2 の表題化合物 0. 7 1 4 gを用い、実施例 7 0 (1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(8-キノリンスルホニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン 1. 3 4 gを白色粉末として得た。
- (3) 上記化合物 1. 3 4 gを用い、実施例 1 3 3 (2) と同様な手法により表題化合物 0. 5 6 gを淡黄色粉末として得た。
- ¹ H-NMR (500MHz, DMSO- d_6) δ 2. 01-2. 21 (1H, m), 2. 80-3. 95 (16H, m), 4. 43-4. 72 (3H, m), 7. 74 (1H, dd, J=8. 3, 4. 2Hz), 7. 79 (1H, t, J=7. 9Hz), 8. 35-8. 40 (2H, m), 8. 58 (1H, dd, J=8. 3, 1. 7Hz), 9. 00 (1H, brs), 9. 06 (1H, dd, J=4. 2, 1. 7Hz), 10. 60 (1H, brs).

実施例 2 0 6

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(1-エトキシカルボニル-4-ピペリジニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・4 塩酸塩の合成
- (1) 1-(9-7)ルオレニルメトキシカルボニル) ピペラジン 1.47g及び 参考例 120表題化合物 1.30gを用い、実施例 70(1) と同様の手法によ

- (2)上記化合物 1. 68 gをジクロロメタン 30 m L に溶解し、室温にてピペリジン 1. 5 m L を加えて4時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3 [(2S, 4S) -1-t ert-ブトキシカルボニル-4-(1-ピペラジニル) -2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 206 m gを白色固体として得た。
- (3)上記化合物 202mg及び1-xトキシカルボニルー4-ピペリドン90 μ Lを用い、実施例 70 (1)と同様の手法により3- { (2S,4S)-1- tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(1-xトキシカルボニルー4-ピペリジニル) -1-ピペラジニル] -2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 168mgを白色粉末として得た。
- (4)上記化合物 168 m g を用い、実施例 133 (2)と同様の手法により表題化合物 113 m g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 18 (3H, t, J=7 . 1Hz), 1. 53-1. 65 (2H, m), 1. 81-1. 95 (1H, m), 2. 01-2. 21 (2H, m), 2. 70-4. 20 (21H, m), 4 . 04 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 47-4. 73 (3H, m), 8. 89 (1H, brs), 10. 39 (1H, brs), 11. 46 (1H, brs).

- (1) 3-((2S,4R)-4-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニル <math>-2-ピロリジニルカルボニル) -1, 3-チアゾリジン(参考例 15 の表題化合物) 1gをN-メチル-2-ピロリドン20mLに溶解し、N, N-ビス $\{2-$ [(メチルスルホニル) オキシ] エチル $\}-4-$ ニトロアニリン1.27g

びN,N-ジイソプロピルエチルアミン1.73mLを加え、80℃で24時間 加熱攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽 出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカ ゲルクロマトグラフィーで精製することにより3- $\{(2S,4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ニトロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1,3-チアゾリジンを得た。

(2) このものをメタノール $20\,\mathrm{mL}$ 及びクロロホルム $10\,\mathrm{mL}$ に溶解し、 $4\,\mathrm{m}$ $0\,\mathrm{l}/\mathrm{L}$ 塩酸ー酢酸エチル $10\,\mathrm{mL}$ を加え、2時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物の遊離塩基 $16\,\mathrm{lmg}$ を得た。このものをエタノール $5\,\mathrm{mL}$ に溶解し、 $4\,\mathrm{mol}/\mathrm{L}$ 塩酸ー酢酸エチル $0.2\,\mathrm{lmL}$ を加え、溶媒を減圧下で留去することにより表題化合物 $128\,\mathrm{mg}$ を黄色粉末として得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ 2. 22-2. 46 (1H, m), 2. 75 -2. 99 (1H, m), 3. 00-3. 20 (2H, m), 3. 20-4. 3 0 (13H, m), 4. 40-5. 07 (3H, m), 7. 16 (2H, d, J =9. 3Hz), 8. 12 (2H, d, J=9. 3Hz).

実施例 2 0 8

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-トリフルオロメチルフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1)参考例12の表題化合物450mg及び1-(4-トリフルオロメチルフェニル)ピペラジン414mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(4-トリフルオロメチルフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン772mgを白色固体として得た。
- (2)上記化合物766mgをメタノール5mLに溶解し、1.1mo1/L塩酸-メタノール14mLを加え、室温下4日間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮

;

し、残渣に酢酸エチル加え、析出した固体を濾取することにより表題化合物 6 8 0 mgを淡褐色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 27-2. 40 (1H, m), 2. 96 -4. 16 (16H, m), 4. 46-4. 77 (3H, m), 7. 18 (2H, d, J=8. 8), 7. 58 (2H, d, J=8. 8), 9. 22 (1H, brs), 10. 73 (1H, brs).

実施例 2 0 9

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) ピペラジン125gを150℃で加熱融解し、2ークロロー3ーシアノビリジン20.0gを加え、110℃で2時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより1ー(3ーシアノー2ーピリジル)ピペラジン24.2gを褐色固体として得た。
- (2) 上記化合物 0. 6 2 1 g及び参考例 1 2 の表題化合物 0. 9 0 1 gを用い、実施例 7 0 (1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(3-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, $3-\cancel{F}$ アゾリジン 1. 4 2 gを白色固体として得た: 1 H-NMR (CDC 1_3) δ 1. 4 1 (4. 5 H, s), 1. 4 6 (4. 5 H, s), 1. 8 3 1. 9 7 (1 H, m), 2. 4 0 2. 5 1 (1 H, m), 2. 5 3 2. 7 2 (4 H, m), 2. 8 2 3. 2 2 (3 H, m), 3. 3 3 (1 H, t, J=9.9 Hz), 3. 3 5 4. 1 4 (7 H, m), 4. 3 8 4. 7 9 (3 H, m), 6. 7 6 (1 H, dd, J=7. 6, 4. 7 Hz), 7. 7 7 (1 H, dd, J=7. 6, 1. 7 Hz), 8. 3 4 (1 H, dd, J=4. 7, 1. 7 Hz)。
- (3)上記化合物 1. 42 gを酢酸エチル 7. 5 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 酢酸エチル 7. 5 m L を加え、室温下 12 時間攪拌した。析出した固体を濾

取することにより表題化合物1.00gを白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 26-2. 40 (1H, m), 2. 93-3. 18 (3H, m), 3. 2-4. 8 (16H, m), 7. 09 (1H, dd, J=7. 7, 4. 8), 8. 19 (1H, dd, J=7. 7, 1. 9), 8. 49 (1H, dd, J=4. 8, 1. 9), 9. 16 (1H, brs), 11. 02 (1H, brs), 12. 7 (1H, brs).

実施例210

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3-クロロ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) ピペラジン 20.0 gを 140 Cで加熱融解し、2,3 ジクロロピリジン 3.42 gを加え、120 Cで 2 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1-(3-クロロ-2-ピリジル)ピペラジン 4.68 gを茶褐色油状物として得た。
- (2)上記化合物 0.7 1 2 g及び参考例 1 2 の表題化合物 0.9 0 1 gを用い、実施例 7 0 (1)と同様の手法により 3 {(2S, 4S) -1-tertーブトキシカルボニルー4-[4-(3-クロロー2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン1.41gを白色固体として得た: ¹ H-NMR (CDC1₃) δ 1.41 (4.5 H,s),1.46 (4.5 H,s),1.84-1.99 (1 H,m),2.40-2.51 (1 H,m),2.53-2.73 (4 H,m),2.79-3.18 (3 H,m),3.28-3.45 (5 H,m),3.58-4.12 (3 H,m),4.38-4.78 (3 H,m),6.84 (1 H,dd,J=7.7,4.7 Hz),7.58 (1 H,dd,J=7.7,1.5 Hz),8.18 (1 H,dd,J=4.7,1.5 Hz)。
- (3) 上記化合物 1. 40 gをエタノール 4 m L に溶解し、4. 1 m o 1 / L 塩酸 エタノール 4 m L を加え、室温下 1 4 時間攪拌した。析出した固体を濾取す

ることにより表題化合物1.14gを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 30-2. 43 (1H, m), 2. 95 -3. 18 (3H, m), 3. 2-4. 2 (13H, m), 4. 45-4. 80 (3H, m), 7. 12 (1H, dd, J=7. 8, 4. 7Hz), 7. 89 (1H, dd, J=7. 8, 1. 5Hz), 8. 28 (1H, dd, J=4. 7, 1. 5Hz), 9. 16 (1H, brs), 10. 96 (1H, brs), 12. 55 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-エトキシカルボニルー2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1) 6-クロロニコチン酸エチル1. 12gをDMF30mLに溶解し、1-tertーブトキシカルボニルピペラジン1. 24gと炭酸カリウム1. 00g を加え、80℃にて18時間攪拌した。反応液に水100mLを加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をジクロロメタン10mLに溶解し、室温にてトリフルオロ酢酸5mLを加え、2時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に水50mLを加え、ジエチルエーテルで洗浄した。水層に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて塩基性とし、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより1-(5-エトキシカルボニル-2-ピリジル)ピペラジン1.17gを油状物として得た。
- (2)上記化合物 1. 17g及び参考例 12の表題化合物 1. 47gを用い、実施例 70 (1)と同様の手法により 3 {(2S, 4S) 1 tert-ブトキシカルボニル 4 [4 (5 エトキシカルボニル 2 ピリジル) 1 ピペラジニル] 2 ピロリジニルカルボニル } 1, 3 チアゾリジン 2. 07gを白色固体として得た。
- (3)上記化合物 1.06 gを用い、実施例 133 (2)と同様の手法により表題化合物 1.06 gを白色粉末として得た。

¹ H-NMR (500MHz, DMSO- d_6) δ 1. 30 (3H, t, J=7.1 Hz), 2. 23-2. 43 (1H, m), 2. 92-4. 90 (19H, m), 4. 28 (2H, q, J=7. 1Hz), 7. 05 (1H, d, J=9. 1Hz), 8. 04 (1H, dd, J=9. 1, 2. 3Hz), 8. 69 (1H, d, J=2. 3Hz), 9. 13 (1H, brs), 10. 91 (1H, brs), 12. 58 (1H, brs).

実施例 2 1 2

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-カルボキシ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

 $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(5-1)] - 2-ピロリジニルー2-ピリジル) - 1-ピペラジニル] - 2-ピロリジニルカルボニル<math>\{-1,3-f$ アゾリジン・3塩酸塩 [実施例211(2)の生成物 $\{-1,00\}$ 別では $\{-1,4-i\}$ と、残渣を $\{-1,4-i\}$ を対した。このものを $\{-1,4-i\}$ を対したで塩酸塩とすることにより表題化合物 $\{-1,4-i\}$ を対して塩酸塩とすることにより表題化合物 $\{-1,4-i\}$ を対して

 1 H-NMR (500MHz, DMSO- d_{6}) δ 2. 21-2. 41 (1H, m), 2. 90-4. 90 (19H, m), 7. 04 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 03 (1H, dd, J=9. 0, 2. 2Hz), 8. 67 (1H, d, J=2. 2Hz), 9. 12 (1H, brs), 10. 80 (1H, brs), 12. 50 (1H, brs).

実施例 2 1 3

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-カルバモイル-2-ピリジル)-1-$ ピペラジニル] $-2-ピロリジニルカルボニル\}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成$

カルバモイルー2-ピリジル) ピペラジン0.41gを黄色粉末として得た。

- (2) 上記化合物 370 m g及び参考例 120表題化合物 450 m gを用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-\text{tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(5-カルバモイルー2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1,3-チアゾリジン <math>350 \text{ m g}$ を白色固体として得た。
- (3)上記化合物347mgを用い、実施例133(2)と同様の手法により表題化合物332mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 81-2. 01 (1H, m), 2. 93-4. 10 (14H, m), 4. 28-4. 75 (5H, m), 7. 08 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 26 (1H, brs), 7. 91 (1H, brs), 8. 10 (1H, dd, J=9. 0, 2. 3Hz), 8. 6 (1H, d, J=2. 3Hz), 9. 12 (1H, brs), 10. 87 (1H, brs), 12. 51 (1H, brs).

実施例 2 1 4

- $3-\{(2S,4R)-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3ーチアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1)参考例11の表題化合物1.74g及びトリエチルアミン1.0mLをジクロロメタン35mLに溶解し、氷冷下メタンスルホニルクロリド0.49mLを滴下し、3時間攪拌した。反応液に氷水を加え、ジクロロメタンで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-メタンスルホニルオキシー2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン2.03gを淡褐色固体として得た。
- (2)上記化合物 1. 10 g及び 1-(5-)アノー 2-ピリジル)ピペラジン 1. 12 gを 1-メチルー 2-ピロリドン 20 m L に溶解し、90 C にて 12 時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮

し、残渣をカラムクロマトグラフィーにて精製することにより $3-\{(2S,4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, $3-チアゾリジン170mgを得た: H-NMR(CDC13) <math>\delta$ 1. 41(4.5H,s), 1.46(4.5H,s), 2.07-2.20(2H,m), 2.45-2.65(4H,m), 3.00-3.40(4H,m), 3.57-3.79(5H,m), 3.81-4.00(2H,m), 4.45-4.83(3H,m), 6.59(1H,d,J=9.3Hz), 7.61(1H,dd,J=9.3,1.9Hz), 8.40(1H,d,J=1.9Hz)。

(3) 上記化合物 150 m g をテトラヒドロフラン 40 m L に懸濁させ、4 m o 1 / L 塩酸 - 酢酸 x +

実施例 2 1 5

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3-クロロ-5-トリフルオロメチル-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) ピペラジン40gを140℃で加熱融解し、2,3ージクロロー5ートリフルオロメチルピリジン10gを加え、120℃で2時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより1ー(3ークロロー5ートリフルオロメチルー2ーピリジル) ピペラジン12.8gを褐色固体として得た。
- (2)上記化合物 0.956 g 及び参考例 12の表題化合物 0.901 g を用い

- (3)上記化合物 1. 6 4 gをエタノール 4 m L に溶解し、 4. 1 m o 1 / L 塩酸ーエタノール 4 m L を加え、室温下 5 日間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 1. 2 0 g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 30-2. 47 (1H, m), 2. 92 -4. 2 (16H, m), 4. 45-4. 78 (3H, m), 8. 31 (1H, d, J=1. 9Hz), 8. 63 (1H, d, J=1. 9Hz), 9. 15 (1H, brs), 10. 77 (1H, brs), 12. 6 (1H, brs). 実施例 216
- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3-クロロ-5-エトキシカルボニル-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成
- (2) ピペラジン 19.0g を 140 ℃ で加熱融解させ、上記化合物 4.80g を加え、 120 ℃ で 2 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出し

- (3) 上記化合物 5. 12g及び参考例 12の表題化合物 4. 75gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3-クロロ-5-エトキシカルボニル-2-ビリジル)-1-ビベラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 7. 53gを白色固体として得た: H-NMR(CDC13) 61.38(3H,t,J=7.1Hz),1.41(4.5H,s),1.46(4.5H,s),1.83-1.98(1H,m),2.38-2.50(1H,m),2.53-2.73(4H,m),2.78-3.20(3H,m),3.33(1H,t,J=10.3Hz),3.45-4.13(7H,m),4.36(2H,q,J=7.1Hz),4.32-4.78(3H,m),8.11(1H,d,J=1.8Hz),8.74(1H,d,J=1.8Hz)。(4)上記化合物 1.00gをジクロロエタン10mLに溶解し、トリフルオロ酢酸 5 mLを加え、室温下3時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣を酢
- 酢酸5mLを加え、室温下3時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣を酢酸エチル10mLに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル2.25mLを加え、室温下1時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物0.82gを白色粉末として得た。
- ¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ1. 32 (3H, t, J=7. 1Hz), 2 . 26-2. 40 (1H, m), 2. 93-3. 18 (3H, m), 3. 25-4. 15 (13H, m), 4. 32 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 4-4 . 78 (3H, m), 8. 19 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 73 (1H , d, J=2. 0Hz), 9. 16 (1H, brs), 10. 78 (1H, brs), 12. 5 (1H, brs).

実施例 2 1 7

 $3 - \{(2S, 4S) - 4 - [4 - (5 - カルボキシ - 3 - クロロ - 2 - ピリジル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル<math>\} - 1, 3 -$ チアゾリ

ジン・3塩酸塩の合成

(2)上記化合物500mgを用い、実施例216(4)と同様の手法により表題化合物437mgを白色粉末として得た。

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-カルバモイル-3-クロロ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3ーチアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-カルボキシ-3-クロロ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン [実施例217(1)の生成物

(2)上記化合物 683 m g を エタノール 2 m L に溶解し、 4.1 m o 1 / L 塩酸ーエタノール 2 m L を加え、室温下 22 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 616 m g を 白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 26-2. 42 (1H, m), 2. 92 -4. 3 (16H, m), 4. 46-4. 78 (3H, m), 7. 56 (1H, brs), 8. 12 (1H, brs), 8. 26 (1H, s), 8. 73 (1H, s), 9. 15 (1H, brs), 10. 83 (1H, brs), 12. 52 (1H, brs).

実施例219

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3-クロロ-5-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-カルバモイル-3-クロロ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-$

ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン [実施例 2 1 8 (1) の生成物] 1000mgとイミダゾール195mgをピリジン10mLに溶解し、氷冷下オキシ塩化リン0.35mLを加え、室温下13時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(3-クロロー5-シアノー2-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]ー2ーピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン628mgを白色固体として得た: 1 H-NMR (CDC1 $_3$) δ 1.41(4.5H,s),1.45(4.5H,s),1.83-1.98(1H,m),2.38-2.70(5H,m),2.80-3.20(3H,m),3.33(1H,t,J=10.0Hz),3.53-4.13(7H,m),4.37-4.82(3H,m),7.73(1H,d,J=1.9Hz),8.37(1H,d,J=1.9Hz)。

(2)上記化合物622mgを酢酸エチル1.5mLに溶解し、4mo1/L塩酸一酢酸エチル1.5mLを加え、室温下14時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製して白色固体を得た。そのものを酢酸エチル6mLに溶解し、4mo1/L塩酸一酢酸エチル0.9mLを加え、室温下1時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物388mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 10-2. 26 (1 H, m), 2. 90 -4. 2 (16 H, m), 4. 47-4. 78 (3 H, m), 8. 41 (1 H, d, J=1. 9 Hz), 8. 69 (1 H, d, J=1. 9 Hz), 9. 13 (1 H, brs), 10. 81 (1 H, brs), 12. 57 (1 H, brs). 実施例 220

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3,5-ジクロロ-2-ビリジル)-1-$ ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$,3-チアゾリジン・3塩

酸塩の合成

(1) ピペラジン 24.0 gを 140 Cで加熱融解し、2, 3、5-トリクロロピリジン 5.0 gを加え、120 Cで 2 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1-(3,5-ジクロロ-2-ピリジル)ピペラジン 6.43 gを褐色固体として得た。

- (2)上記化合物 0.832g及び参考例 12の表題化合物 0.901gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tertープトキシカルボニルー4-[4-(3,5-ジクロロー2ービリジル)-1ーピペラジニル]-2ーピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 1.35gを白色固体として得た: H-NMR(CDC13) & 1.41(4.5H,s),1.46(4.5H,s),1.82-1.98(1H,m),2.38-2.50(1H,m),2.53-2.73(4H,m),2.78-3.22(3H,m),3.28-3.44(5H,m),3.62-4.14(3H,m),4.38-4.80(3H,m),7.59(1H,d,J=2.2Hz),8.12(1H,d,J=2.2Hz)。
- (3) 上記化合物 1. 3 4 gをエタノール 3. $5 \, \text{mL}$ に溶解し、 4. $1 \, \text{mol}$ I L 塩酸ーエタノール 3. $1 \, \text{mL}$ を加え、室温下 $1 \, \text{mL}$ を満取することにより表題化合物 1. $1 \, \text{ml}$ $1 \,$
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 20-2. 38 (1H, m), 2. 90 -4. 15 (16H, m), 4. 46-4. 78 (3H, m), 8. 15 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 73 (1H, d, J=2. 3Hz), 9. 13 (1H, brs), 10. 84 (1H, brs), 12. 55 (1H, brs). 実施例 2 2 1
- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3,5-ジクロロ-4-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1) 1-(3,5-ジクロロ-4-ピリジル)ピペラジン0.766g及び参

考例 12の表題化合物 0.901 gを用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-t$ ertーブトキシカルボニルー4-[4-(3-5)] 5-ジ 2-1 1-1

(2) 上記化合物 1.5 3 gを酢酸エチル 7.5 m L に溶解し、4 m o 1/L 塩酸-酢酸エチル 7.5 m L を加え、室温下 1 3 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 1 .6 4 gを白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 27-2. 43 (1H, m), 2. 95-4. 2 (16H, m), 4. 45-4. 78 (3H, m), 8. 52 (2H, s), 9. 14 (1H, brs), 10. 97 (1H, brs), 12. 6 (1H, brs).

実施例222

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3-メチル-1-フェニル-5-ピラゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) 1-tert-ブトキシカルボニルピペラジン5.02gをDMF90m Lに溶解し、室温にてジケテン2.50mLを加え、1.5時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより1-アセトアセチルー4-tert-ブトキシカルボニルピペラジン6.26gを淡褐色粉末として得た。
- (2) 上記化合物 6. 2 4 gをエタノール 5 0 0 m L に溶解し、室温にてフェニルヒドラジン 2. 2 7 m L とメタンスルホン酸 3 5 0 μ L を加え、1 4 時間攪拌

した。反応液にピリジン $6\,\mathrm{mL}$ を加え、溶媒を減圧下で留去した。残渣をピリジン $2\,5\,0\,\mathrm{mL}$ に溶解し、室温にてオキシ塩化リン $5\,.\,0\,\mathrm{mL}$ を加え、 $2\,0\,\mathrm{ph}$ 間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に希塩酸を加えて $p\,\mathrm{H}$ を $3\,\mathrm{L}$ とし、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより $1-\mathrm{tert}-\mathrm{jh}$ キシカルボニル $-4-(3-\mathrm{jh})$ ・セフェニル $-5-\mathrm{lef}$ ・ピラゾリル)ピペラジン $9\,3\,5\,\mathrm{mg}$ を油状物として得た。

- (3)上記化合物 9 3 5 m g をジクロロメタン 1 0 m L に溶解し、室温にてトリフルオロ酢酸 5 m L を加えて 1.5 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に水 5 0 m L を加え、ジエチルエーテルで洗浄した。水層に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて塩基性とし、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で留去することにより 1-(3-メチルー1-フェニルー5-ピラゾリル)ピペラジン 5 8 4 m g を褐色粉末として得た。
- (4)上記化合物 584mg及び参考例 12の表題化合物 604mgを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3-メチル-1-フェニル-5-ピラゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン846mgを淡黄色粉末として得た。
- (5)上記化合物844mgを用い、実施例133(2)と同様の手法により表題化合物751mgを白色固体として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2. 17 (3H, s), 2. 18-2. 38 (1H, m), 2. 90-4. 10 (16H, m), 4. 46-4. 74 (3H, m), 5. 93 (1H, s), 7. 31 (1H, m), 7. 47 (2H, m), 7. 79 (2H, m), 9. 09 (1H, brs), 10. 91 (1H, brs), 12. 40 (1H, brs).

実施例223

 $3 - \{(2S, 4S) - 4 - [4 - (1 - tert -) +) - 3 -) + (2S, 4S) - 4 - [4 - (1 - tert -) +) - 3 -) + (2S, 4S) - 4 - [4 - (1 - tert -) +) - 3 -) + (2S, 4S) - 4 - [4 - (1 - tert -) +) - 3 -) + (2S, 4S) - 4 - [4 - (1 - tert -) +) + (2S, 4S) - 3 -) + (2S, 4S) - 4 - [4 - (1 - tert -) +) + (2S, 4S) - 3 -) + (2S, 4S) - (2$

チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 1-rセトアセチルー4ーtertーブトキシカルボニルピペラジン[実施例222(1)の生成物] 3.92gをエタノール300mLに溶解し、室温にてtertーブチルヒドラジン塩酸塩1.81gとモレキュラーシーブス3A10gを加え、15時間攪拌した。反応液を濾過後、濾液を減圧下で濃縮した。残渣をピリジン200mLに溶解し、室温にてオキシ塩化リン3.0mLを加えて24時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に希塩酸を加えてpHを3とし、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより1-tertーブトキシカルボニルー4ー(1-tertーブチルー3ーメチルー5ーピラゾリル)ピペラジン886mgを油状物として得た。

- (3)上記化合物 0.607g及び参考例 12の表題化合物 0.781gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(3-メチルー1-tert-ブチルー5-ピラゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン 1.17gを白色粉末として得た。
- (4)上記化合物1.17gを用い、実施例133(2)と同様の手法により表題化合物0.902gを白色固体として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 56 (9H, s), 2. 09 (3H, s), 2. 27-2. 47 (1H, m), 2. 90-4. 20 (16H, m), 4. 48-4. 78 (3H, m), 6. 00 (1H, s), 9. 12 (1H, brs), 11. 12 (1H, brs), 12. 49 (1H, brs).

実施例224

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(1-フェニルー2-イミダゾリル)-1-$ ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) 1-ベンジルオキシカルボニルピペラジン5.00gをアセトン50mL に溶解し、氷冷下イソチオシアン酸フェニル2.9mLを加え、室温下で1時間 攪拌した。析出した固体を濾取することにより1-(アニリノカルボチオイル)-4-(ベンジルオキシカルボニル)ピペラジン<math>5.08gを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物 5.0 7 gをメタノール 100 m L とジクロロメタン 20 m L に溶解し、ヨウ化メチル 1.4 m L を加え、室温下で 17 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ジクロロメタンで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1 ーベンジルオキシカルボニルー 4 ー [(メチルチオ)フェニルイミノメチル]ピペラジン 5.7 1 gを微黄色油状物として得た。
- (3) 上記化合物 3. 00 g及びアミノアセトアルデヒドジメチルアセタール 1. 8 m L をピリジン 1.5 m L に溶解し、100 $^{\circ}$ で 2 日間加熱攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣を2 m o 1 / L 塩酸 30 m L に溶解し、100 $^{\circ}$ で 2 時間加熱した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 1 ベンジルオキシカルボニルー4 (1 フェニルー2 イミダゾリル)ピペラジン 1. 16 gを褐色油状物として得た。
- (4)上記化合物 1. 16 gをメタノール 30 m L に溶解し、10 %パラジウム / 炭素 232 m g の存在下、1 気圧の水素下室温にて 20 時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮することにより 1-(1-7 ェニルー2-4 ミダゾリル)ピペラジン 0.742 gを白色固体として得た。
- (5)上記化合物 0.740 g 及び参考例 12の表題化合物 0.901 g を用い

、実施例70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(1-フェニルー2-イミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1, 3-#アゾリジン1. 30 gを白色固体として得た: 1 H-NMR (CDC1 $_3$) δ 1. 39 (4. 5 H, s), 1. 44 (4. 5 H, s), 1. 75-1. 92 (1 H, m), 2. 36 -2. 57 (5 H, m), 2. 74-2. 89 (1 H, m), 2. 93-3. 17 (6 H, m), 19 3. 19 3. 19 4. 19 4. 19 5. 19 6. 19 6. 19 7. 19 8. 19 7. 19 9.

- (6) 上記化合物 1. 30 gをエタノール $3 \, \text{mL}$ に溶解し、 $4 \cdot 1 \, \text{mol} / \text{LL}$ 酸ーエタノール $3 \, \text{mL}$ を加え、室温下 $1 \, 8$ 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 $1 \cdot 1 \, 5$ gを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 10-2. 26 (1H, m), 2. 83 -4. 05 (16H, m), 4. 43-4. 77 (3H, m), 7. 48 (1H, d, J=2.3Hz), 7. 53 (1H, d, J=2.3Hz), 7. 54-7. 72 (5H, m), 9. 07 (1H, brs), 10. 98 (1H, brs).

実施例225

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-メチル-1-フェニル-2-イミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1) 1-ベンジルオキシカルボニルー4-[(メチルチオ)フェニルイミノメチル] ピペラジン [実施例224(2)の生成物] <math>2.70 g及びプロパルギルアミン 2.3 m L を 1- ブタノール 2.5 m L に溶解し、p- トルエンスルホン酸ー水和物 1.56 m g を加え、2.0 時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグ

ラフィーで精製することにより1ーベンジルオキシカルボニルー4-(5-メチルー1-フェニルー2-イミダゾリル) ピペラジン1. 82gを褐色油状物として得た。

- (2) 上記化合物 1. 16 gを用い、実施例 2 2 4 (4) と同様の手法により 1 (5-メチルー1-フェニルー2-イミダゾリル) ピペラジン 1. 2 3 gを褐色固体として得た。
- (3)上記化合物 0.800g及び参考例 12の表題化合物 0.901gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(5-メチルー1-フェニルー2-イミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 1.20gを白色固体として得た: H-NMR(CDC1₃) δ 1.38(4.5 H,s),1.43(4.5 H,s),1.75-1.88(1 H,m),1.99(3 H,s),2.28-2.46(5 H,m),2.68-2.83(1 H,m),2.90-3.16(6 H,m),3.22(1 H,t,J=10.1 Hz),3.57-4.07(3 H,m),4.32-4.75(3 H,m),6.57(1 H,s),7.27-7.53(5 H,m)。
 - (4) 上記化合物 1. 19 gをエタノール 3 m L に溶解し、4. 1 m o 1 / L 塩酸ーエタノール 3 m L を加え、室温下 1 3 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0. 9 1 3 gを白色粉末として得た。
 - 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 00-2. 18 (1H, m), 2. 79 -3. 93 (16H, m), 4. 42-4. 76 (3H, m), 7. 23 (1H, s), 7. 58-7. 72 (5H, m), 9. 02 (1H, brs), 10. 86 (1H, brs), 14. 01 (1H, brs).

実施例226

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-フェニル-2-チアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1)フェナシルブロマイド4gをアセトニトリル30mLに溶解し、イソチア

ン酸ナトリウム1.8gを攪拌下室温で加えた。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、溶媒を減圧下で留去することにより2-イソシアナトアセトフェノン3.53gを白色結晶として得た。

- (2) ピペラジン3.8 gをエタノール40 mLに溶解し、上記化合物3.53 gの酢酸エチル10 mL溶液を加え、70 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ でで1時間加熱した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより4 ーフェニルー2 (1 ピペラジニル)チアゾール2.38 gを黄色油状物として得た。
- (3) 上記化合物 0. 8 1 0 g及び参考例 1 2 の表題化合物 0. 9 0 1 gを用い、実施例 7 0 (1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(4-フェニルー2ーチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2ーピロリジニルカルボニル<math>\}$ 1, 3-チアゾリジン1. 5 9 gを淡黄色固体として得た: 1 H-NMR (CDC1 $_3$) δ 1. 4 1 (4. 5 H, s), 1. 4 6 (4. 5 H, s), 1. 8 4 1. 9 8 (1 H, m), 2. 4 0 2. 7 2 (5 H, m), 2. 8 0 3. 1 8 (3 H, m), 3. 3 4 (1 H, t, J=9. 9 Hz), 3. 4 9 4. 1 5 (7 H, m), 4. 3 8 4. 8 0 (3 H, m), 6. 7 8 (1 H, s), 7. 2 6 7. 4 6 (1 3 H, m), 7. 8 3 (2 H, d, J=7. 1 Hz)。
- (4)上記化合物 1.59 gをエタノール 6 mLに溶解し、4.1 mo 1/L 塩酸ーエタノール 6 mLを加え、室温下 12 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 1.41 gを淡褐色粉末として得た。
- ¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 27-2. 42 (1H, m), 2. 95-3. 18 (3H, m), 3. 37-4. 18 (16H, m), 4. 47-4. 78 (3H, m), 7. 30 (1H, t, J=7. 3Hz), 7. 37-7. 45 (3H, s), 7. 87 (2H, d, J=7. 1Hz), 9. 17 (1H, brs), 10. 93 (1H, brs).

実施例227

 $3-((2S, 4S)-4-\{4-[4-(4-シアノフェニル)-2-チアゾリル]-1-ピペラジニル\}-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン・<math>3$ 塩酸塩の合成

- (1) 4-アセチルベンゾニトリル4. 35 gをクロロホルム40 m L に溶解し、臭素1. 7 m L のクロロホルム 10 m L 溶液を滴下し、室温で攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣をアセトニトリル40 m L に溶解し、イソチアン酸ナトリウム2. 4 gを加え、室温で攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより4-(2-イソシアナトアセチル)ベンゾニトリル4. 39 gを黄色結晶として得た。
- (2) 上記化合物 4.3 9 g及びピペラジン 4.1 5 gをエタノール 7 0 m L に溶解し、80℃で1時間加熱攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 1-[4-(4-シアノフェニル)-2-チアゾリル]ピペラジン 1.8 3 gを黄色固体として得た。
- (3) 上記化合物 0. 892g及び参考例 12の表題化合物 0. 901gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-{4-[4-(4-シアノフェニル)-2-チアゾリル]-1-ピペラジニル}-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン 1. 40gを褐色固体として得た: <math>^1$ H-NMR (CDC1 $_3$) δ 1. 41(4.5H,s),1.46(4.5H,s),1.83-1.98(1H,m),2.38-2.75(5H,m),2.82-3.22(3H,m),3.34(1H,t,J=9.9Hz),3.48-4.15(7H,m),4.38-4.81(3H,m),6.93(1H,s),7.65(2H,d,J=8.3Hz),8.34(2H,d,J=8.3Hz)。
- (4) 上記化合物 1. 39 gを酢酸エチル 3 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸-

酢酸エチル6mLを加え、室温下4日間攪拌した。析出した固体を濾取することにより、表題化合物1.23gを淡黄色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 24-2. 38 (1H, m), 2. 94
-3. 18 (3H, m), 3. 35-4. 14 (16H, m), 4. 46-4.
78 (3H, m), 7. 73 (1H, s), 7. 87 (2H, d, J=8. 5H
z), 8. 07 (2H, d, J=8. 5Hz), 9. 16 (1H, brs), 1
0. 83 (1H, brs).

実施例 2 2 8

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(1-フェニル-1H-テトラゾール-5-4ル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

- (2)上記化合物 0.59g及び参考例 12の表題化合物 0.696gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(1-フェニルー1H-テトラゾールー5-イル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン1.19gを白色粉末として得た。
- (3)上記化合物 1. 19 g を用い、実施例 133 (2)と同様の手法により表題化合物 0.863 g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2.02-2.22 (1H, m), 2.80-3.95 (16H, m), 4.45-4.73 (3H, m), 7.57-7.73 (5H, m), 9.04 (1H, brs), 10.61 (1H, brs).

実施例229

-5-4ル) -1-ピペラジニル] -2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3- チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

- (1) 1-ベンジルオキシカルボニルピペラジン 2.07gをジクロロメタン 50 m L に溶解し、室温にてシクロヘキシルイソシアネート 1.20 m L を加え、 1 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をテトラヒドロフラン 100 m L に溶解し、オキシ塩化リン 8.8 m L を加え、 18 時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に 0.5 m o 1 / L のトリアゾールのアセトニトリル溶液 100 m L を加え、室温にて 3 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をメタノール 100 m L に溶解し、アジ化ナトリウム 6.50 g の水溶液 20 m L を加え、 70 ∞ にて 3 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより 1 ベンジルオキシカルボニル 1
- (3)上記化合物 248mg及び参考例 120表題化合物 290mgを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(1-シクロヘキシルー1H-テトラゾールー5ーイル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン <math>502mgを白色粉末として得た。
- (4)上記化合物 5 0 2 m g を用い、実施例 1 3 3 (2) と同様の手法により表題化合物 3 0 2 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 20-1. 34 (1H, m), 1. 40-1. 50 (2H, m), 1. 64-1. 88 (5H, m), 1. 97-2. 03 (2H, m), 2. 12-2. 32 (1H, m), 2. 90-4. 05 (16H, m), 4. 25 (1H, m), 4. 48-4. 75 (3H, m), 9. 10 (1H, brs), 10. 67 (1H, brs).

実施例 2 3 0

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成
- (1) 2-クロロベンズイミダゾール0.500g及びピペラジン8.47gを用い、実施例189(1) と同様の手法により1-(2-ベンズイミダゾリル)ピペラジン0.086gを白色粉末として得た。
- (2) 上記化合物 86 mg 及び参考例 12 o 表題化合物 128 mg を用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-1-tert-ブトキシカルボニルー2-ピロリジニルカルボニル} <math>-1$, 3-チアゾリジン <math>203 mg を白色固体として得た。
- (3)上記化合物 203 m g を用い、実施例 186 (2)と同様の手法により表題化合物 94 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 72-2. 16 (1H, m), 2. 65 -4. 30 (16H, m), 4. 40-4. 80 (3H, m), 7. 18-7. 33 (2H, m), 7. 36-7. 51 (2H, m), 8. 95 (1H, brs), 9. 70 (1H, brs), 10. 50 (1H, brs), 13. 71 (2H, brs).

実施例 2 3 1

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 4-アミノ-3-ニトロベンゾニトリル25gをメタノール200mLとテトラヒドロフラン200mLに溶解し、10%パラジウム/炭素3.0gの存在下、1気圧の水素下にて20時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮することにより3,4-ジアミノベンゾニトリル20gを茶褐色固体として得た。

- (2)上記化合物 2. 60 gを DMF 20 mLとピリジン 2 mLに溶解し、トリホスゲン 2. 12 gのテトラヒドロフラン 20 mL溶液を氷冷下で滴下し、室温にて 18 時間攪拌した。反応液に希塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣に酢酸エチルを加え、析出した固体を濾取することにより 2 ーヒドロキシベンズイミダゾールー 5 ーカルボニトリル 8 9 6 m g を紫色固体として得た。
- (3)上記化合物894mgをオキシ塩化リン12mLに溶解し、3時間加熱還流した。反応液に氷を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより2-クロロベンズイミダゾール-5-カルボニトリル322mgを白色粉末として得た。
- (4) 実施例199(3) の生成物345 mgをN-メチルー2ーピロリドン6 mLに溶解し、上記化合物182 mgとN, N-ジイソプロピルエチルアミン180 μ Lを加え100 μ Cにて17時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣を μ 1 HPLCにて精製することにより3 {(2S, 4S) 1 ベンジルオキシカルボニル-4-[4-(5-シアノ-2-ベンズイミダゾリル) 1 ピペラジェル]-2-ピロリジニルカルボニル} 1, 3-チアゾリジン250 mgを白色固体として得た。
- (5)上記化合物200mgを用い、実施例199(5)と同様の手法により表題化合物50mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 89-2. 09 (1H, m), 2. 78-4. 20 (16H, m), 4. 47-4. 82 (3H, m),

7. 51 (1H, d, J=8.2Hz), 7. 61 (1H, d, J=8.2Hz), 7. 81 (1H, s), 8. 97 (1H, brs), 10. 28 (1H, brs).

実施例 2 3 2

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-トリフルオロメチルー2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3臭化水素塩の合成

- (1) 4-トリフルオロメチルー2-ニトロアニリン25.0 gを用い、実施例 231 (1) と同様の手法により4-トリフルオロメチルー1, 2-フェニレンジアミン21.3 gを白色固体として得た。
- (2)上記化合物10.2gを実施例231(2)と同様の手法を用い、反応液に水を加え、析出した固体を濾取することにより5ートリフルオロメチルー2ーヒドロキシベンズイミダゾール3.28gを白色固体として得た。
- (3)上記化合物3.27gを用い、実施例231(3)と同様の手法により2 ークロロー5ートリフルオロメチルベンズイミダゾール2.48gを白色粉末と して得た。
- (4)上記化合物 2 26 mg と実施例 199 (3)の生成物 3 45 mg を用い、実施例 231 (4)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-ベンジルオキシカルボニルー4-[4-(5-トリフルオロメチルー2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン192 mg を白色固体として得た。
- (5)上記化合物 190 mgに30%臭化水素-酢酸溶液10 mLを加え、室温にて6時間攪拌した。反応液にジエチルエーテルを加え、析出した固体を濾取し、エタノールで洗浄することにより表題化合物101 mgを白色粉末として得た
- ¹ H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ1. 761. 96 (1H, m), 2. 75-4. 80 (16H, m), 4. 46-4. 74 (3H, m), 7. 60 (2H, s), 7. 67 (1H, s), 8. 96 (1H, brs), 9.

59 (1H, brs), 13.02 (1H, brs). 実施例233

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-7)]$ 3ー $\{(2S,4S)-4-[4-(5-7)]$ 3ー $\{(2S,4S)-4-[4-(5-7)]$ 3ー $\{(2S,4S)-4-[4-(5-7)]$ 3ー $\{(2S,4S)-4-[4-(5-7)]\}$ 4ー $\{(2S,4S)-[4-(5-7)]\}$ 4ー $\{(2S,4S)-[4-(5-7)]\}$ 4ー $\{(2S,4S)-[4-(5-7)]\}$ 4ー

- (1) 4-フルオロ-2-ニトロアニリン25.0gを用い、実施例231(1) と同様の手法により<math>4-フルオロ-1, 2-フェニレンジアミン20.1gを 茶褐色固体として得た。
- (2)上記化合物10.0gを実施例231(2)と同様の手法を用い、反応液に水を加え、析出した固体を濾取することにより5-フルオロ-2-ヒドロキシベンズイミダゾール2.14gを褐色固体として得た。
- (3) 上記化合物 2. 13 gを用い、実施例 231 (3) と同様の手法により 2 クロロー 5 フルオロベンズイミダゾール 1. 44 gを褐色固体として得た。
- (4)上記化合物 174 m g と実施例 199 (3) の生成物 345 m g を用い、実施例 231 (4) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-ベンジルオキシカルボニル-4-[4-(5-フルオロ-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン66 m g を白色固体として得た。
- (5)上記化合物 6 6 m g を用い、実施例 2 3 2 (5)と同様の手法により表題 化合物 2 0 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 77-1. 97 (1H, m), 2. 88-4. 20 (16H, m), 4. 46-4. 76 (3H, m), 7. 12-7. 16 (1H, m), 7. 32 (1H, dd, J=8. 5, 2. 2Hz), 7. 44 (1H, dd, J=8. 7, 4. 5Hz), 8. 97 (1H, brs), 9. 61 (1H, brs), 13. 16 (1H, brs). 実施例 234

 $3 - \{ (2S, 4S) - 4 - [4 - (5 - クロロ - 2 - ベンズイミダゾリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル<math>\} - 1, 3 -$ チアゾリジン・

3 臭化水素塩の合成

(1) 2-クロロベンズイミダゾール1. 05gをDMF10mLに溶解し、N-クロロスクシンイミド1. 01gを加え、60Cにて30分間攪拌した。反応液に水を加え、析出した固体を濾取することにより2, 5-ジクロロベンズイミダゾール0. 480gを白色固体として得た。

- (2)上記化合物 191mg と実施例 199 (3)の生成物 345mg を用い、実施例 231 (4)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-ベンジルオキシカルボニルー4-[4-(5-クロロー2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン122mg を淡黄色固体として得た。
- (3)上記化合物 1 1 0 m g を用い、実施例 2 3 2 (5) と同様の手法により表題化合物 5 6 m g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 76-1. 96 (1H, m), 2. 70-4. 87 (16H, m), 4. 46-4. 74 (3H, m), 7. 32 (1H, dd, J=8. 5, 1. 7Hz), 7. 44 (1H, d, J=8. 5Hz), 7. 48 (1H, d, J=1. 7Hz), 8. 96 (1H, brs), 9. 59 (1H, brs), 13. 15 (1H, brs).

- (1) 4-ニトロー1, 2-フェニレンジアミン9. 12gを実施例231(2) と同様の手法を用い、反応液に水を加え、析出した固体を濾取することにより 5-ニトロー2-ヒドロキシキソベンズイミダゾール5. 69gを黄色固体として得た。
- (2) 上記化合物 5. 69 gを用い、実施例 231 (3) と同様の手法により 2 -クロロー 5 -ニトロベンズイミダゾール 2. 41 gを黄色固体として得た。
- (3) 上記化合物 1. 00 g およびピペラジン 4. 70 g を用い、実施例 196

- (4)上記化合物 160 m g及び参考例 12 o表題化合物 162 m gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-\text{tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-ニトロ-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン 172 m gを黄色固体として得た。
- (5)上記化合物172mgを用い、実施例133(2)と同様の手法により表題化合物138mgを黄色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO- d_{6}) δ 2. 08-2. 24 (1H, m), 2. 78-4. 03 (16H, m), 4. 48-4. 75 (3H, m), 7. 52 (2H, d, J=8. 6Hz), 8. 11 (2H, dd, J=8. 6, 2. 0Hz), 8. 12 (1H, d, J=2. 0Hz), 9. 06 (1H, brs), 10. 59 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(1-メチル-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成
- (1) 水素化ナトリウム(60%含有)0.288gをDMF10mLに懸濁し、2-クロロベンズイミダゾール1gを加えた。室温にて30分間攪拌後、ヨウ化メチル0.61mLを加えた。室温で1時間攪拌後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、減圧下で濃縮することにより2-クロロー1-メチルベンズイミダゾール0.928gを白色粉末として得た。
- (2) 上記化合物 0.928 g 及びピペラジン 9.60 g を用い、実施例 189
- (1) と同様の手法により 1-(1-メチル2-ベンズイミダゾリル) ピペラジン 1.18g を淡黄色固体として得た。
- (3)上記化合物476mg及び参考例12の表題化合物601mgを用い、実

施例70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(1-メチル-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン947mgを白色固体として得た。

(4)上記化合物857mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物532mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 19-2. 38 (1H, m), 2. 89 -3. 20 (3H, m), 3. 30-4. 30 (13H, m), 3. 79 (3H, s), 4. 42-4. 85 (3H, m), 7. 34-7. 47 (2H, m), 7. 53-7. 63 (1H, m), 7. 64-7. 76 (1H, m), 9. 15 (1H, brs), 11. 08 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-)]$ フルオロメチルー1-メチルー2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成
- (1) 4-7ルオロー3-ニトロベンゾトリフロリド25gをエタノール50m Lに溶解し、30%メチルアミンーエタノール溶液97.9gを氷冷下ゆっくり滴下し、室温にて40分間攪拌した。反応液に水を加え、析出した固体を濾取することにより4-メチルアミノー3-ニトロベンゾトリフロリド25.5gを黄色結晶として得た。
- (2)上記化合物 25.3g を用い、実施例 231(1) と同様の手法により 4 ートリフルオロメチルーN 1-メチルー1, 2-フェニレンジアミン 21.9g を淡黄色固体として得た。
- (3) 上記化合物 21.9 g を実施例 231 (2) と同様の手法で反応を行い、反応液に水を加え、析出した固体を濾取することにより 5- トリフルオロメチル -2- ヒドロキシ-1- メチルベンズイミダゾール 23.8 g を白色固体として 得た。
- (4) 上記化合物 10.1 gを用い、実施例 231 (3) と同様の手法により 2

-クロロ-5-トリフルオロメチル-1-メチルベンズイミダゾール10.5g を白色固体として得た。

- (6)上記化合物 485 m g及び参考例 120表題化合物 518 m gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-\text{tert-ブトキシカルボニル-}4-[4-(5-トリフルオロメチル-1-メチル-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン 978 m gを白色粉末として得た。
- (7)上記化合物 9 7 8 m g を 用い、実施 例 1 3 3 (2) と 同様 の 手法 により 表題 化合物 4 8 3 m g を 白色 粉末として 得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2. 23-2. 43 (1H, m), 2. 97-4. 15 (16H, m), 3. 76 (3H, s), 4. 49-4. 77 (3H, m), 7. 61 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 74 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 80 (1H, s), 9. 14 (1H, brs), 10. 94 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-7)]$ -1-4 -
- (1) 2, 5-ジフルオロニトロベンゼン 25. 4gを用い、実施例 237 (1) と同様の手法により 5-フルオロー 2 (メチルアミノ) ニトロベンゼン 27. 2gを橙色固体として得た。
- (2)上記化合物 27.2 gを用い、実施例 231 (1)と同様の手法により 4 フルオローN 1 メチルー1, 2 フェニレンジアミン 20.9 gを橙色固体 として得た。

(3)上記化合物 18.1 gを用い、実施例 231 (2)と同様の手法により 5 - フルオロー2ーヒドロキシー1ーメチルベンズイミダゾール 0.682 gを淡黄色固体として得た。

- (5)上記化合物 0.633 g及びピペラジン3.2 gを用い、実施例 196(1)と同様の手法で 100 Cにて反応することにより 1-(5-7) プロー 1-4 メチルー 2-4 アンズイミダゾリル)ピペラジン 0.77 gを淡黄色固体として得た。
- (6)上記化合物 0.76 g及び参考例 12の表題化合物 0.80 gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(5-フルオロー1-メチルー2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 1.40 gを白色粉末として得た。
- (7)上記化合物 1. 40 gを用い、実施例 133 (2)と同様の手法により表題化合物 0. 676 gを白色粉末として得た。

¹ H-NMR (500MHz, DMSO- d_6) δ 2. 20-2. 40 (1H, m), 2. 85-4. 14 (16H, m), 3. 76 (3H, s), 4. 49-4. 76 (3H, m), 7. 23 (1H, m), 7. 38 (1H, dd, J=8.6, 2. 1Hz), 7. 65 (1H, dd, J=8.7, 4. 3Hz), 9. 13 (1H, brs), 11. 03 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ベンズオキサゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1) 3-アミノー4-シアノフェノール6.71gをピリジン<math>100mLに溶解し、エチルキサントゲン酸カリウム8.82gを加え、2時間加熱還流した。

放冷後、反応液を氷水200mLに加え、さらに濃塩酸40mLを加え、析出した固体を濾取することにより5-シアノー2-メスカプトベンズオキサゾール5. 62gを灰色粉末として得た。

- (3) ピペラジン4. 29gをDMF40mLに溶解し、上記化合物2.96gを加え、室温で3時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液に1 mol/L塩酸を加え、水層を分け取り、水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮することにより1-(5-2)0.933gを淡黄色粉末として得た。
- (4)上記化合物 502mg及び参考例 120表題化合物 601mgを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(5-シアノー2-ベンズオキサゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン <math>428mg$ を白色粉末として得た。
- (5)上記化合物 424 mgをクロロホルム 10 mL に溶解し、5 mol/L 塩酸ー酢酸エチル 5 mL を加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣をエタノールで洗浄することにより表題化合物 302 mg を白色粉末として得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ 1. 94-2. 26 (1H, m), 2. 80 -3. 00 (1H, m), 3. 00-4. 30 (15H, m), 4. 45-4. 78 (3H, m), 7. 56 (1H, dd, J=8. 4, 1. 8Hz), 7. 6 6 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 83 (1H, d, J=1. 5Hz), 9 . 05 (1H, brs), 10. 43 (1H, brs).

 $3 - \{(2S, 4S) - 4 - [4 - (5 - \nu r) - 2 - \kappa \nu \vec{y} + r \vec{y} + \eta \nu) - 1\}$

実施例240

ーピペラジニル]ー 2 ーピロリジニルカルボニル} ー 1 , 3 ーチアゾリジン・ 2 塩酸塩の合成

- (1) 2-プロモー5-ニトロアニリン10 gをN-メチルー2-ピロリドン5 0 m L に溶解し、エチルキサントゲン酸カリウム14. 8 gを加え、140 $^{\circ}$ で 加熱攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に水300 m L 及び濃塩酸10 m L を加え、析出した固体を濾取した。このものを1 m o 1 / L 水酸化ナトリウム 水溶液 80 m L に溶解し、クロロホルムで洗浄後、1 m o 1 / L 塩酸を加え、析出した固体を濾取することにより2 メルカプトー5 ニトロベンゾチアゾール 8 . 43 g を橙色粉末として得た。
- (2) 水素化ナトリウム(60%含有)1.05gをDMF50mLに懸濁させ、氷冷下で上記化合物8.43gを加えた。30分間攪拌後、氷冷下でヨウ化メチル2.72mLを加え、室温にて2時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した(不溶物は濾過にて除去した)。抽出液を水及び飽和食塩水で順次洗浄後、減圧下で濃縮することにより2-メチルチオ-5-ニトロベンゾチアゾール4.82gを淡褐色粉末として得た。
- (3)上記化合物 3.3 gをエタノール $7.0 \, \text{mL}$ に溶解し、塩化すず (II) 1 4.0 gを加え、1時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した(不溶物は濾過にて除去した)。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、減圧下で濃縮することにより 5- meas 2-2-3 + meas 2-3 +
- (4) 上記化合物 2. 54 gを水 40 m L に懸濁させ、濃塩酸 3. 75 m L を加えた。そこに氷冷下で亜硝酸ナトリウム 1. 00 gの水 10 m L 溶液を滴下した。反応液を 20 分間攪拌後、 5% 炭酸カリウム水溶液 20 m L を氷冷下滴下した。この反応液を、別途調製したシアン化銅 2. 35 g とシアン化カリウム 3. 44 gの水 40 m L 溶液中に氷冷下滴下した。氷冷下 1 時間攪拌後、 50 % でで 10 分間加熱攪拌した。反応液を水 50 m L に加え、酢酸エチルで抽出した(不溶物は濾過にて除去した)。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、減圧下で濃縮することにより 5- シアノ -2- メチルチオベンゾチアゾール 1.96 g を得た。

(5) 上記化合物 0. 6 4 5 g 及びピペラジン 8. 0 8 g を用い、実施例 1 8 9

- (1) と同様の手法により 1-(5-)アノー 2-ベンゾチアゾリル) ピペラジン 0.601 g を褐色固体として得た。
- (6)上記化合物 6 0 1 m g 及び参考例 1 2 の表題化合物 6 0 1 m g を用い、実施例 7 0 (1)と同様の手法により 3 { (2 S, 4 S) 1 t r t ブトキシカルボニル 4 [4 (5 シアノ 2 ベンゾチアゾリル) 1 ピペラジニル] 2 ピロリジニルカルボニル } 1, 3 チアゾリジン 6 4 9 m g を淡橙色粉末として得た。
- (7)上記化合物649mgを用い、実施例239(5)と同様の手法により表題化合物500mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 04-2. 28 (1H, m), 2. 82 -3. 00 (1H, m), 3. 00-4. 30 (15H, m), 4. 43-4. 80 (3H, m), 7. 53 (1H, dd, J=8. 2, 1. 5Hz), 7. 9 3 (1H, d, J=1. 5Hz), 8. 07 (1H, d, J=8. 2Hz), 9. 08 (1H, brs), 10. 51 (1H, brs).

実施例241

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(6-シアノ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

- (1) 水素化ナトリウム (60%含有) 6.15gをDMF120mLに懸濁し、水冷下2ーメルカプトー6ーニトロベンゾチアゾール20gを加えた。発泡が終了した後、ヨウ化メチル26.4mLを加え、室温で18時間攪拌した。反応液に水800mLを加え、析出した固体を濾取することにより2ーメチルチオー6ーニトロベンゾチアゾール21.2gを淡黄色粉末として得た。
- (2)上記化合物 10 g及び塩化すず(II) 41.9 gを用い、実施例 240 (3)と同様の手法により 6- アミノー 2- メチルチオベンゾチアゾール 7.75 gを白色固体として得た。
- (3) 上記化合物 2. 59g、亜硝酸ナトリウム 1. 00g、シアン化銅 2. 3

5 g及びシアン化カリウム 3. 4 4 gを用いて、実施例 2 4 0 (4) と同様の手法により 6-シアノー 2- メルカプトベンゾチアゾール 2. 2 2 gを褐色固体として得た。

- (4) 上記化合物 2. 04g及びピペラジン 8. 82gを用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(6-シアノ-2-ベンゾチアゾリル) ピペラジン 2. 02mgを赤褐色固体として得た。
- (5)上記化合物 5 3 8 m g 及び参考例 1 2 の表題化合物 6 0 1 m g を用い、実施例 7 0 (1)と同様の手法により 3 {(2S, 4S) 1
- (6)上記化合物526mgを用い、実施例239(5)と同様の手法により表題化合物394mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 00-2. 30 (1H, m), 2. 80 -3. 00 (1H, m), 3. 00-4. 30 (15H, m), 4. 42-4. 80 (3H, m), 7. 59 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 72 (1H, dd, J=8. 1, 1. 5Hz), 8. 39 (1H, d, J=1. 5Hz), 9. 06 (1H, brs), 10. 58 (1H, brs).

実施例242

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(6-) ロフルオロメチル-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1) 4-Pミノー3-プロモベンゾトリフロリド2. 40 gをN-メチルー2-ピロリドン10 m L に溶解し、エチルキサントゲン酸カリウム3. 52 gを加え、160 °C colored 3時間加熱攪拌した。反応液を水300 m L に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、減圧下で濃縮することにより6-トリフルオロメチルー2-メルカプトベンゾチアゾール607 m g を橙色粉末として得た。

(2)上記化合物 607 mg、水素化ナトリウム(60%含有) 155 mg及び ヨウ化メチル 241 mL を用い、実施例 236(1) と同様の手法により 6-1 リフルオロメチル -2- メチルチオベンゾチアゾール 665 mg を茶色固体として得た。

- (3) 上記化合物 0.665g及びピペラジン11.5gを用い、実施例189
- (1) と同様の手法により 1-(6-トリフルオロメチルベンゾチアゾリル) ピペラジン 0.56 gを白色粉末として得た。
- (4)上記化合物 560 m g及び参考例 120表題化合物 532 m gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-\text{tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(6-トリフルオロメチル-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン477 m gを白色粉末として得た。$
- (5)上記化合物 477 m g を用い、実施例 186 (2)と同様の手法により表題化合物 403 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 05-2. 33 (1H, m), 2. 79 -3. 00 (1H, m), 3. 00-3. 29 (2H, m), 3. 29-4. 3 0 (13H, m), 4. 45-4. 80 (3H, m), 7. 58-7. 70 (2 H, m), 8. 34 (1H, s), 9. 10 (1H, brs), 10. 72 (1 H, brs).

実施例243

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(6-メトキシー2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) 2-クロロー6-メトキシベンゾチアゾール1 g及びピペラジン8.63 gを用い、実施例189(1) と同様の手法により1-(6-メトキシベンゾチアゾリル)ピペラジン1.22 gを淡褐色粉末として得た。
- (5)上記化合物 5 4 9 m g 及び参考例 1 2 の表題化合物 6 0 1 m g を用い、実施例 7 0 (1)と同様の手法により 3 {(2S, 4S) 1 tert-ブト

キシカルボニルー4ー $[4-(6-メトキシ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ビベラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン420mgを白色粉末として得た。

(6)上記化合物420mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物393mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 22-2. 41 (1H, m), 2. 90 -3. 20 (3H, m), 3. 25-4. 20 (13H, m), 3. 77 (3H, s), 4. 42-4. 81 (3H, m), 6. 96 (1H, dd, J=8. 9, 2. 6Hz), 7. 47 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 50 (1H, d, J=2. 6Hz).

実施例244

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(6-イソプロポキシー2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3ーチアゾリジン・3 塩酸塩の合成

- (1) 4ーイソプロポキシアニリン24.2gを酢酸300mLに溶解し、臭素8.25mLと酢酸80mLの混合液を滴下した。室温にて2時間攪拌後、反応液を減圧下で濃縮した。残渣に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液をチオ硫酸ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより2ーブロモー4ーイソプロポキシアニリン10.2gを黒褐色油状物として得た。
- (3)上記化合物 1 1. 6 g及び DMF 2 滴を塩化チオニル 3 0 m L に加え、室温にて 1 8 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリ

ウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより2-クロロー6-イソプロポキシベンゾチアゾール9.37gを黒色油状物として得た。

- (4)上記化合物 9. 37 g及びピペラジン 35. 4 gを用い、実施例 189 (1)と同様の手法により 1-(6-4)プロポキシー 2-4 ンゾチアゾリル)ピペラジン 2. 8 gを黒色粉末として得た。
- (5)上記化合物 1. 25 g及び参考例 1 2 の表題化合物 0. 9 0 1 gを用い、実施例 7 0 (1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(6-イソプロポキシー2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン0. 9 9 3 gを淡褐色粉末として得た。
- (6)上記化合物933mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物749mgを白色粉末として得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ 1. 26 (^{6}H , d, J=6.0Hz), 2 . 20-2.40 (1H, m), 2.90-3.20 (3H, m), 3.28-4.12 (14H, m), 4.39-4.80 (3H, m), 6.92 (1H, dd, J=8.8, 2.6Hz), 7.44 (1H, d, J=8.8Hz), 7 . 48 (1H, d, J=2.6Hz), 9.18 (1H, brs), 10.90 (1H, brs).

実施例245

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-ニトロー2-ベンゾチアゾリル)-1$ ーピペラジニル]ー2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$,3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成
- (1) 2-メチルチオー5-ニトロベンゾチアゾール [実施例240 (2) の生成物] 1.5 g及びピペラジン11.4 gを用い、実施例189 (1) と同様の・手法により1-(5-ニトロー2-ベンゾチアゾリル) ピペラジン1.55 gを 黄色粉末として得た。
 - (2) 上記化合物581mg及び参考例12の表題化合物601mgを用い、実

施例70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(5-ニトロー2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン507mgを黄色粉末として得た。

(3)上記化合物507mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表 題化合物243mgを黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 00-2. 22 (1H, m), 2. 79 -3. 00 (1H, m), 3. 00-4. 30 (15H, m), 4. 42-4. 80 (3H, m), 7. 98 (1H, dd, J=8. 7, 2. 2Hz), 8. 1 3 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 21 (1H, d, J=2. 2Hz), 9 . 05 (1H, brs), 10. 40 (1H, brs).

実施例 2 4 6

- (1) 2-クロロベンゾチアゾール 1 0 gに氷冷下濃硫酸 5 0 mLを加え、さらに氷冷下濃硝酸 5 mLを滴下した。氷冷下 1 時間攪拌し、反応液を氷水 6 0 0 m Lに加え、析出した固体を濾取し、そのものをアセトンから再結晶することにより 2-クロロー 6-ニトロベンゾチアゾール 6. 3 6 gを淡黄色粉末として得た
- (3)上記化合物 581 m g 及び参考例 12 の表題化合物 601 m g を用い、実施例 70(1) と同様の手法により、 $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(6-ニトロ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1,3-チアゾリジン 664 m g を黄色粉末として得た。

(4)上記化合物 5 8 8 m g を用い、実施例 1 8 6 (2) と同様の手法により表題化合物 4 9 5 m g を黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 00-2. 26 (1H, m), 2. 83 -3. 00 (1H, m), 3. 01-4. 30 (15H, m), 4. 43-4. 80 (3H, m), 7. 60 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 19 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 89 (1H, d, J=2. 4Hz), 9. 16 (1H, brs), 10. 45 (1H, brs).

実施例247

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(6-7)]$ -2-4 -

- (1) 2-プロモー4-フルオロアニリン25 g及びエチルキサントゲン酸カリウム42. 2 gを用い、実施例244 (2) と同様の手法により6-フルオロー2-メルカプトベンゾチアゾール1. 01 gを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物 1.01g、水素化ナトリウム (60%含有) 0.24g、及びヨウ化メチル 373 m L を用い、実施例 236 (1)と同様の手法により 6-フルオロー 2-メチルチオベンゾチアゾール 0.928gを淡黄色固体として得た。
- (3) 上記化合物 0.928 g 及びピペラジン 8.02 g を用い、実施例 189
- (1) と同様の手法により 1-(6-7)ルオロー2-4ンゾチアゾリル) ピペラジン 0.627 g を淡黄色油状物として得た。
- (4)上記化合物 627mg及び参考例 120表題化合物 601mgを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(6-フルオロー2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン <math>535mg$ を白色粉末として得た。
- (5)上記化合物 5 3 5 m g を用い、実施例 1 8 6 (2)と同様の手法により表題化合物 4 4 1 m g を白色粉末として得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ 2. 05-2. 38 (1H, m), 2. 82 -4. 30 (16H, m), 4. 42-4. 80 (3H, m), 7. 17 (1H, td, J=9. 0, 2. 7Hz), 7. 52 (1H, dd, J=9. 0, 4. 8Hz), 7. 79 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 9. 09 (1H, brs), 10. 72 (1H, brs).

実施例 2 4 8

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-クロロ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) 5-クロロー2-メルカプトベンゾチアゾール25g、水素化ナトリウム (60%含有) 5. 45g及びよヨウ化メチル8. 49mLを用い、実施例241 (1) と同様の手法により5-クロロー2-メチルチオベンゾチアゾール26. 7gを白色粉末として得た。
- (2) 上記化合物 1 0.8 g及びピペラジン 4 3.1 gを用い、実施例 1 8 9 (1) と同様の手法により 1 (6 クロロー 2 ベンゾチアゾリル) ピペラジン 1 0.9 gを白色粉末として得た。
- (3) 上記化合物 558mg及び参考例 120表題化合物 601mgを用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(5-クロロー2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン <math>834mg$ を白色粉末として得た。
- (4)上記化合物834mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物735mgを白色粉末として得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ 2. 20-2. 40 (1H, m), 2. 89 -3. 20 (3H, m), 3. 23-3. 60 (4H, m), 3. 60-4. 8 5 (12H, m), 7. 18 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 5 6 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 88 (1H, d, J=8. 4Hz), 9 . 15 (1H, brs), 10. 86 (1H, brs).

実施例 2 4 9

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(6-クロロ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) 2, 6 ジクロロベンゾチアゾール 1 g 及びピペラジン 8. 4 4 g e 用い、実施例 1 8 9 (1) と同様の手法により 1 (6 e
- (2)上記化合物 5 5 8 m g 及び参考例 1 2 の表題化合物 6 0 1 m g を用い、実施例 7 0 (1)と同様の手法により 3 {(2S, 4S) 1
- (3)上記化合物 6 4 7 m g を 用い、実施 例 1 8 6 (2)と同様の手法により表題化合物 6 0 3 m g を 白色 粉末として得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ 2. 22-2. 42 (1H, m), 2. 90 -3. 21 (3H, m), 3. 30-4. 20 (13H, m), 4. 43-4. 81 (3H, m), 7. 36 (1H, dd, J=8. 5, 2. 2Hz), 7. 5 2 (1H, d, J=8. 5Hz), 8. 01 (1H, d, J=2. 2Hz), 9. 25 (1H, brs), 11. 10 (1H, brs).

実施例250

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(1-メチル-1H-インダゾール-3-イル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 1-(1-x+y-1) H-インダゾールー3ーイル)ピペラジン0.71 4 g及び参考例12の表題化合物0.901gを用い、実施例70(1)と同様の手法により3ー{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4ー[4-(1-x+y-1)+-1+-インダゾールー3ーイル)-1-ピペラジニル]-2ーピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン1.37gを淡黄色固体と

して得た: 1 H-NMR (CDCl $_{3}$) δ 1. 41 (4.5H, s), 1. 46 (4.5H, s), 1. 85-2.00 (1H, m), 2. 42-2.55 (1H, m), 2. 62-2.80 (4H, m), 2. 83-3.22 (3H, m), 3. 35 (1H, t, J=10.1Hz), 3. 40-3.52 (4H, m), 3. 63-4.14 (6H, m), 4. 39-4.81 (3H, m), 7. 01 (1H, t, J=7.6Hz), 7. 23-7.38 (2H, m), 7. 67 (1H, d, J=8.2Hz)。

- (2)上記化合物1.36gをエタノール3.5mLに溶解し、4.1mo1/ L塩酸-エタノール3.5mLを加え、室温下15時間攪拌した。反応液を減圧 下で濃縮し、得られた結晶をエタノールから再結晶することにより表題化合物0.985gを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 30-2. 42 (1 H, m), 2. 95 -3. 17 (3 H, m), 3. 2-4. 2 (1 6 H, m), 4. 46-4. 78 (3 H, m), 7. 02-7. 08 (1 H, m), 7. 35-7. 42 (1 H, m), 7. 51 (1 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 81 (1 H, d, J=8. 2 Hz), 9. 17 (1 H, brs), 10. 86 (1 H, brs), 12. 4 0 (1 H, brs).

実施例 2 5 1

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(1-フェニル-1H-インダゾール-3-4ル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1) 1-(1-7x=)-1H-1 H-インダゾールー3ーイル)ピペラジン0.9 18g及び参考例 12の表題化合物 0.901gを用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(1-7x=)-1H-1)-1H-1$ インダゾールー3ーイル)-1-ピペラジニル] -2-ピロリジニルカルボニル-1, 3-チアゾリジン 1.23gを白色固体として得た: $1 H-NMR(CDC1_3)$ $\delta 1.41(4.5H,s)$, 1.4 1.4

1H, m), 2. 66-3. 18 (7H, m), 3. 38 (1H, t, J=9. 9Hz), 3. 50-4. 15 (7H, m), 4. 39-4. 80 (3H, m), 7. 11 (1H, t, J=7. 5Hz), 7. 24-7. 32 (1H, m), 7. 40 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 49 (2H, t, J=7. 5Hz), 7. 66-7. 78 (4H, m).

- (2) 上記化合物 1. 2 2 gをエタノール 3 m L に溶解し、 4. 1 m o 1 / L 塩酸ーエタノール 6 m L を加え、室温下 1 4 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0. 8 2 3 gを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 30-2. 46 (1H, m), 2. 96 -3. 18 (3H, m), 3. 3-4. 2 (13H, m), 4. 46-4. 79 (3H, m), 7. 17-7. 25 (1H, m), 7. 33 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 46-7. 58 (3H, m), 7. 74 (2H, d, J=7. 6Hz), 7. 81 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 98 (1H, d, J=8. 2Hz), 9. 18 (1H, brs), 10. 94 (1H, brs), 12. 50 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3-ベンズ [d] イソキサゾリル)-1-$ ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1) 塩酸ヒドロキシアンモニウム 15g & 10% 水酸化ナトリウム水溶液 220m Lに溶解し、サリチル酸エチル 24g01, 4-ジオキサン <math>70m L溶液をゆっくり加え、室温にて 5 時間攪拌した。反応液をおよそ半分の量になるまで濃縮し、濃塩酸を加えて酸性とした。析出した固体を濾取し、メタノールから再結晶することによりサリチルヒドロキサム酸 12g を白色結晶として得た。
- (2) 上記化合物 12gをテトラヒドロフラン 30m Lに懸濁し、塩化チオニル 13m Lを加え、室温にて 1 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣を 1 , 4-ジオキサン 30m Lに溶解した。この溶液にトリエチルアミン 3m Lを ゆっくり加え、室温にて 2 時間攪拌した。反応液に濃塩酸を加えて酸性とし、ト

ルエンで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、減圧下で 濃縮し、残渣をジイソプロピルエーテルで洗浄することにより3-ヒドロキシベ ンズ [d] イソキサゾール3.7gを淡茶色粉末として得た。

- (3)上記化合物 2.0 gにピリジン 1.2 mL及びオキシ塩化リン 2.1 mLを加え、125 Cにて 5 時間攪拌した。反応液に氷を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 3- クロロベンズ [d] イソキサゾール 1.7 gを茶色固体として得た。
- (4)上記化合物 1. 7 g 及びピペラジン 7. 6 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 4-(3-ベンズ [d] イソキサゾリル) ピペラジン 0. 9 4 4 g を灰色粉末として得た。
- (6)上記化合物1.0gを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題化合物0.978gを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 19-2. 35(1H, m), 2. 90-3. 16(3H, m), 3. 25-3. 55(4H, m), 3. 60-4. 15(10H, m), 4. 47-4. 75(4H, m), 7. 06-7. 12(1H, m), 7. 18-7. 23(1H, m), 7. 36(1H, d, J=7.5Hz), 7. 46(1H, d, J=7.8Hz), 9. 13(1H, brs), 10. 86(1H, brs)

実施例 2 5 3

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-シアノ-3-ベンズ [d] イソキサゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3ーチアゾリジン・3 塩酸塩の合成
- (1) サリチル酸メチル149gを酢酸900mLに溶解し、臭素50mLを加

え、室温にて21時間攪拌した。反応液を水10Lに加え、析出した固体を濾取し、メタノールから再結晶することにより5-ブロモサリチル酸メチル175gを白色結晶として得た。

- (2)上記化合物30gを用い、実施例252(1)と同様の手法により5-ブロモサリチルヒドロキサム酸24gを白色結晶として得た。
- (3) 上記化合物 10 g を用い、実施例 25 2 (2) と同様の手法により 5 ブロモ-3 ヒドロキシベンズ [d] イソキサゾール 8 . 6 g を 白色粉末として得た。
- (4)上記化合物 8.6 gを用い、実施例 2 5 2 (3)と同様の手法により 5 ブロモー 3 クロロベンズ [d] イソキサゾール 7.4 gを白色粉末として得た。
- (5)上記化合物 7. 4 g 及びピペラジン 2 1 g を用い、実施例 1 8 9 (1) と同様の手法により 4-(5-7) ロモー 3-4 ンズ [d] イソキサゾリル) ピペラジン 6.5 g を灰色粉末として得た。
- - (8) 上記化合物 1.5 gをメタノール 60 m L に懸濁し、ギ酸アンモニウム 1

・8 g及び 5%パラジウム炭素 0.230 gを加え、0.5 時間加熱還流した。 反応液を濾過し、滤液を減圧下で濃縮した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより 4-(5-)シアノー3-ベンズ [d] イソキサゾリル)ピペラジンを含む混合物 1.1 gを白色固体として得た。

- (9)参考例12の表題化合物904mgおよび上記化合物681mgを用い、 実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert—ブトキシカルボニル-4-[4-(5-シアノ-3-ベンズ [d] イソキサゾリル)-1-ピペラジニル] —2-ピロリジニルカルボニル} -1,3-チアゾリジン778mgを白色固体として得た。
- (10)上記化合物778mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題化合物349mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 15-2. 40(1H, m), 2. 90-3. 20(3H, m), 3. 25-4. 20(14H, m), 4. 47-4. 77(4H, m), 7. 86(1H, d, J=8. 7Hz), 8. 06(1H, dd, J=8. 7, 1. 2Hz), 8. 81(1H, brs), 9. 11(1H, brs), 10. 65(1H, brs).

実施例 2 5 4

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-メトキシー3-ベンズ [d] イソキサゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1)5-メトキシサリチル酸41gをアセトニトリル500mLに溶解し、ヨウ化エチル20mL及びDBU38mLを加え、6時間過熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に1m01/L塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより5-メトキシサリチル酸エチルを含む混合物44gを褐色油状物として得た。
 - (2)上記化合物44gを用い、実施例252(1)と同様の手法により5-メ

トキシサリチルヒドロキサム酸33gを白色結晶として得た。

(3) 上記化合物 33gを用い、実施例 252 (2) と同様の手法により 3-E ドロキシー 5-A トキシベンズ [d] イソキサゾール 5.9g を薄茶色粉末として得た。

- (4)上記化合物 5.9 gを用い、実施例 252 (3)と同様の手法により 3 クロロー 5 ヒドロキシベンズ [d] イソキサゾールを含む混合物 4.2 gを黒色油状物として得た。
- (5) ピペラジン19gを140℃で加熱し溶解させ、上記表題化合物4.2gを加えた。140℃で1時間攪拌後、氷水中に注ぎ、クロロホルムで抽出した。乾燥後、溶媒を減圧留去して得た残渣を酢酸エチルで希釈し、1mo1/L塩酸で抽出した。水層に2mo1/L水酸化ナトリウム水溶液を加えて塩基性とし、クロロホルムで抽出した。乾燥後、溶媒を減圧留去することにより4-(5-メトキシ-3-ベンズ [d] イソキサゾリル)ピペラジン804mgを黒色固体として得た。
- (6)参考例12の表題化合物0.900gおよび上記化合物0.804gを用い、実施例70(1)と同様の手法により3ー{(2S,4S)-1-tertープトキシカルボニルー4-[4-(5-メトキシー3-ベンズ [d] イソキサゾリル)-1-ピペラジニル] -2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン1.0gを白色アモルファス状物として得た。
- (7)上記化合物 1.0 gを用い、実施例 70 (2)と同様の手法により表題化合物 0.6 93 gを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 20-2. 40(1H, m), 2. 90-3. 19(3H, m), 3. 30-3. 60(4H, m), 3. 65-4. 15(13H, m), 4. 30-4. 76(4H, m), 6. 65 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 6. 97 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 35 (1H, d, J=8. 7Hz), 10. 15 (1H, brs), 10. 95 (1H, brs).

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(3-ベンズ [d] イソチアゾリル)-1-$ ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$, 3-チアゾリジン・1. 5シュウ酸塩の合成

- (1) $1-(3-ベンズ [d] イソチアゾリル) ピペラジン385mg及び参考例12の表題化合物500mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-4-[4-(3-ベンズ [d] イソチアゾリル)-1-ピペラジニル] -1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン716mgを白色粉末として得た。$
- (2)上記化合物709mgをメタノール10mLに溶解し、4mo1/L塩酸ー酢酸エチル10mLを加え、室温下19時間攪拌した。析出した固体を濾取し、そのものに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をエタノール10mLに溶解し、シュウ酸130mgを加えた。析出した固体を濾取することにより表題化合物150mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 6 0-1. 8 1 (1 H, m), 2. 7 8 -2. 8 5 (4 H, m), 2. 8 9-3. 2 4 (4 H, m), 3. 5 2-3. 9 9 (7 H, m), 4. 4 3-4. 7 4 (4 H, m), 7. 3 9-7. 4 8 (1 H, m), 7. 5 3-7. 6 0 (1 H, m), 8. 0 1-8. 0 9 (2 H, m). 8 2 5 6
- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-オキサゾロ [4,5-b] ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チァゾリジン・3 塩酸塩の合成
- (1) 2-アミノ-3-ヒドロキシピリジン5.51gをピリジン100mLに溶解し、エチルキサントゲン酸カリウム8.82gを加え、2時間加熱還流した。反応液を氷水400mLに加え、そこに濃塩酸40mLを加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、減圧下で濃縮することにより1,3ーオキサゾロ[4,5-b]ピリジン-2ーチオール5.13gを淡褐色粉末として得た。

- (3) 上記化合物 3. 09 g及びピペラジン 5. 17 gを用い、実施例 239 (3) と同様の手法により 1-(2-x+y) 1-(4,5-b] ピリジル) ピペラジン 1.15 gを柿色粉末として得た。
- (4)上記化合物 1. 15 g及び参考例 12 の表題化合物 0.601 gを用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-オキサゾロ[4,5-b] ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1,3-チアゾリジン 0.635 gを白色固体として得た。
- (5)上記化合物 6 3 5 m g を用い、実施例 1 8 6 (2)と同様の手法により表題化合物 2 9 3 m g を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 02-2. 30 (1H, m), 2. 83 -3. 00 (1H, m), 3. 00-3. 20 (2H, m), 3. 20-3. 4 8 (4H, m), 3. 48-4. 30 (9H, m), 4. 40-4. 80 (3H, m), 7. 16 (1H, dd, J=7. 8, 5. 4Hz), 7. 95 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 22 (1H, d, J=5. 4Hz), 9. 09 (1H, brs), 10. 59 (1H, brs)

実施例 2 5 7

- $3-((2S, 4S)-4-\{4-[2-(1-エトキシカルボニル-1-メチルエチル)-6-イミダゾ <math>[1, 2-b]$ ピリダジニル $]-1-ピペラジニル\}-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成$
- (1) $2-(6-\rho \mu \eta \tau)$ [1, 2-b] ピリダジンー $2-\eta \eta$) $-2-\eta \eta$ メチルプロピオン酸エチル 2. 00g 及びピペラジン 19.7g を用い、実施例 196(1) と同様の手法で 100 ℃にて反応することにより $1-[2-(1-\tau)+\tau)$ ルボニルー $1-\eta \eta$ ナルエチル) $-6-\eta \eta$ [1, $1-\eta \eta$] ピペラジン 2. $1-\eta \eta$ 3. $1-\eta \eta$ 4. $1-\eta \eta$ 5. $1-\eta \eta$ 6. $1-\eta \eta$ 7. $1-\eta \eta$ 7. $1-\eta \eta$ 8. $1-\eta \eta$ 8. $1-\eta \eta$ 8. $1-\eta \eta$ 9. $1-\eta \eta$ 9. 1

(2)上記化合物 2. 37g及び参考例 12の表題化合物 1.87gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-{4-[2-(1-エトキシカルボニルー1-メチルエチル)-6-イミダゾ [1,2-b] ピリダジニル]-1-ピペラジニル}-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン 3.29gを淡黄色固体として得た。

- $3-((2S, 4S)-4-\{4-[2-(1-カルボキシ-1-メチルエチル)-6-イミダゾ [1, 2-b] ピリダジニル]-1-ピペラジニル\}-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成$

-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン580 mgを淡黄色粉末として得た。

(2)上記化合物579mgを用い、実施例257(3)と同様の手法により表題化合物477mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO- d_{6}) δ 1. 59 (6H, s), 2. 11-2. 31 (1H, m), 2. 82-4. 20 (16H, m), 4. 47-4. 74 (3H, m), 7. 64 (1H, d, J=10Hz), 8. 09 (1H, d, J=10Hz), 8. 22 (1H, s), 9. 07 (1H, brs), 10. 68 (1H, brs), 12. 85 (1H, brs).

実施例 2 5 9

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-メチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) 4-ヒドロキシ-2-メチルキノリン10gをオキシ塩化リン30mLに加え、室温にて30分間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に氷冷下飽和炭酸ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、減圧下で濃縮することにより<math>4-クロロ-2-メチルキノリン11.2g を黒色油状物として得た。
- (2)上記化合物 5.33 g及びピペラジン 25.8 gを用い、実施例 189(1)と同様の手法により 1-(2-メチル-4-キノリル) ピペラジン 4.19 gを得た。
- (3)上記化合物 500 m g 及び参考例 12 の表題化合物 601 m g を用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(2-メチルー4ーキノリル)-1-ピペラジニル] <math>-2$ -ピロリジニルカルボニル $\}$ -1, 3-チアゾリジン 1. 15 g を淡黄色油状物として得た。
- (4)上記化合物 1. 15 gを用い、実施例 186 (2)と同様の手法により表題化合物 0.863 gを淡褐色粉末として得た。

- $3-\{(2S,4R)-4-[4-(2-トリフルオロメチル-4-キノリル)$ $-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル\}-1,3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成$
- (1) 4-クロロー2ートリフルオロメチルキノリン5. 04gにジエタノールアミン20mLを加え、80℃にて19時間攪拌した。反応液に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより4ー[N,Nービス(2ーヒドロキシエチル)アミノ]ー2ートリフルオロメチルキノリン3.40gを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物 1.77g及びトリエチルアミン 2.63mLを酢酸エチル 1 0.0mLに溶解し、メタンスルホニルクロリド 1.28mLを氷冷下で加え、室温にて 3.0分間攪拌した。析出した固体を濾去し、滤液を減圧下で濃縮することによりジメシレート体を油状物として得た。このものを N-メチルー 2-ピロリドン 1.00mLに溶解し、参考例 1.5の表題化合物 2.02g及び N,N-ジイソプロピルエチルアミン 3.10mLを加え、1.00 ∞ にて 1.5時間攪拌した。反応液に 1.0%クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより 3-{(2S,4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-トリフルオロメチルー4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}ー1,3-チアゾリジン 0.248gを淡褐色粉末として得た。
- (3)上記化合物246mgを用い、実施例133(2)と同様の手法により表

題化合物101mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2. 40-2. 50 (1H, m), 3. 00-3. 18 (3H, m), 3. 59-3. 95 (12H, m), 4. 12-4. 22 (1H, m), 4. 47-5. 03 (3H, m), 7. 39 (1H, s), 7. 75 (1H, t, J=7. 9Hz), 7. 88-7. 91 (1H, m), 8. 12-8. 14 (2H, m), 9. 30 (1H, brs), 10. 75 (1H, brs).

実施例 2 6 1

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(7-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

- (1) 4-クロロー7- (トリフルオロメチル) キノリン2...5 g及びピペラジン9...30 gを用い、実施例189 (1) と同様の手法により1- (7-トリフルオロメチル-4-キノリル) ピペラジン3...04 gを淡褐色固体として得た。
- (2)上記化合物 6 1 9 m g 及び参考例 1 2 の表題化合物 6 0 1 m g を用い、実施例 7 0 (1)と同様の手法により 3 {(2S, 4S) 1 tert-ブトキシカルボニルー4 [4 (7 トリフルオロメチルー4 キノリル) 1 ピペラジニル] 2 ピロリジニルカルボニル} 1,3 チアゾリジン 4 5 8 m g を淡黄色油状物として得た。
- (3)上記化合物 4 5 8 m g を用い、実施例 1 8 6 (2) と同様の手法により表題化合物 2 8 2 m g を褐色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 20-2. 47 (1H, m), 2. 90 -3. 20 (3H, m), 3. 30-4. 30 (13H, m), 4. 45-4. 85 (3H, m), 7. 46 (1H, d, J=6. 7Hz), 7. 98 (1H, dd, J=9. 0, 1. 5Hz), 8. 43 (1H, d, J=8. 9Hz), 8. 62 (1H, s), 8. 96 (1H, d, J=6. 7Hz).

実施例262

-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) キヌレイン酸 25 g をオキシ塩化リン 100 m L に加え、 6 時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣を 1 , 4-ジオキサン 100 m L に溶解し、水冷下アンモニア水 400 m L に滴下した。水 500 m L を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、減圧下で濃縮することにより 4-クロロキノリン -2-カルボキサミド 27 . 3 g を黒紫色固体として得た。
- (2) ピペラジン 12.9gをN-メチル-2-ピロリドン <math>170m L に懸濁させ、上記化合物 10.3g を加え、80 C で加熱攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣を 1mol/L 塩酸 150m L を加え、クロロホルムで洗浄後、水酸化ナトリウム水溶液を加えて塩基性とし、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮することにより 1-(2-)ルバモイルー4ーキノリル)ピペラジン35.18gを淡黄色粉末として得た。
- (3)上記化合物 2. 54g及び参考例 12の表題化合物 1.26gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(2-カルバモイルー4ーキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン 2.19gを得た。
- (4)上記化合物 2. 19 g及びイミダゾール 0. 551 gをピリジン 20 mL に溶解し、反応液に氷冷下オキシ塩化リン 1. 51 mLを滴下し、氷冷下 1時間 攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製 することにより 3 { (2S, 4S) -1 -1 tert-ブトキシカルボニル-4 [4-(2-シアノ-4-+ノリル) -1-1 -2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-4-7-7-7-7-8 gを赤橙色固体として得た。
- (5)上記化合物 9 9 2 m g に 5. 6 m o 1/L 塩酸ーメタノール 3 0 m L を加え、室温にて 2 4 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、

残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物の遊離塩基 $670 \,\mathrm{mg}$ を淡黄色油状物として得た。このものをメタノール $10 \,\mathrm{mL}$ に溶解し、 $5.6 \,\mathrm{mol/L}$ 塩酸ーメタノール $0.79 \,\mathrm{mL}$ を加え、減圧下で濃縮することにより表題化合物 $615 \,\mathrm{mg}$ を淡黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 20-2. 56 (1H, m), 2. 82 -3. 20 (3H, m), 3. 40-4. 30 (13H, m), 4. 00 (3H, s), 4. 41-4. 82 (3H, m), 7. 63 (1H, s), 7. 75 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 93 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 17 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 24 (1H, d, J=7. 8Hz), 9. 20 (1H, brs), 11. 05 (1H, brs).

実施例 2 6 3

 $3 - \{(2S, 4S) - 4 - [4 - (2 - カルバモイルー4 - キノリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル<math>\} - 1$, 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

 $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(2-カルバモイルー4ーキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン[実施例262(3)の生成物]1.05gを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物696mgを褐色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 20-2. 42 (1H, m), 2. 89 -3. 20 (3H, m), 3. 30-4. 30 (13H, m), 4. 44-4. 83 (3H, m), 7. 73 (1H, t, J=8. 0Hz), 7. 87 (1H, s), 7. 95 (1H, t, J=8. 0Hz), 8. 17 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 24 (1H, brs), 8. 28 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 86 (1H, brs), 9. 18 (1H, brs), 10. 89 (1H, brs).

実施例264

1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1,3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

- (1) エトキシメチレンマロン酸ジエチル115gをアニリン50gに滴下し、1時間加熱還流した。生成したエタノールを常圧で留去し、残留物を200℃に加熱したジフェニルエーテル750mL中に注ぎ、さらに220-250℃で2時間加熱攪拌した。再び生成したエタノールを常圧で留去し、反応液を室温に戻し、析出した固体を濾取してヘキサンで洗浄することにより4-ヒドロキシキノリン-3-カルボン酸エチル51.0gを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物 5 1. 0 gをオキシ塩化リン121 mLに加え、6 0~70 $^{\circ}$ で 2 時間加熱攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣を氷水1 Lに加え、1 m o 1/L 水酸化ナトリウム水溶液 5 00 mL 及び炭酸水素ナトリウムを加えて塩基性にした。酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄し、減圧下で濃縮することにより 4 2 gを淡褐色固体として得た。
- (3) ピペラジン 12.9gを DMF100mL に溶解し、上記化合物 11.8gの DMF100mL 溶液を加え、室温にて 1 時間攪拌した。反応液を氷水 500mL に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、減圧下で濃縮することにより 1-(2-x) シカルボニルー4-x リル)ピペラジン 1.92g を淡黄色固体として得た。
- (4)上記化合物 3. 42 g及び参考例 12 の表題化合物 2. 70 gを用い、実施例 70 (1)と同様の手法により 3 {(2S, 4S) 1 tert-ブトキシカルボニル 4 [4 (3 エトキシカルボニル 4 キノリル) 1 ピペラジニル] 2 ピロリジニルカルボニル} 1, 3 チアゾリジン 4. 5 7 gを淡黄色粉末として得た。
- (5)上記化合物 $600 \, \mathrm{mg}$ をエタノール $20 \, \mathrm{mL}$ に溶解し、 $4.1 \, \mathrm{mol}$ 上 塩酸ーエタノール $10 \, \mathrm{mL}$ を加え、室温にて $24 \, \mathrm{時間 }$ 攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製する

ことにより表題化合物の遊離塩基 $269 \,\mathrm{mg}$ を得た。これをエタノール $5 \,\mathrm{mL}$ に溶解し、 $4.1 \,\mathrm{mol/L}$ 塩酸-エタノール $0.42 \,\mathrm{mL}$ を加え、減圧下で濃縮することにより表題化合物 $253 \,\mathrm{mg}$ を淡黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 41 (3H, t, J=6.9Hz), 2 . 22-2.46 (1H, m), 2.90-3.20 (3H, m), 3.30-4.30 (13H, m), 4.33-4.82 (5H, m), 7.80 (1H, t, J=7.8Hz), 8.02 (1H, t, J=7.8Hz), 8.19 (1 H, d, J=7.8Hz), 8.27 (1H, d, J=7.8Hz), 9.02 (1H, s), 9.15 (1H, brs), 10.88 (1H, brs) 実施例 265

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-シアノ-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

 $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(2-シアノ-4-キノリル)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(2-シアノ-4-キノリル)-1-tert-ブトキシカルボニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン[実施例262(4)の生成物]658mgをクロロホルム10mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル5mLを加え、室温にて24時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物の遊離塩基435mgを得た。これをエタノール20mLに溶解し、4.1mol/L塩酸-エタノール0.75mLを加え、減圧下で濃縮することにより表題化合物353mgを淡黄色粉末として得た。$

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 20-2. 45 (1H, m), 2. 90 -3. 20 (3H, m), 3. 30-4. 22 (13H, m), 4. 43-4. 80 (3H, m), 7. 63 (1H, s), 7. 75 (1H, t, J=7. 8H z), 7. 89 (1H, t, J=7. 8z), 8. 01-8. 19 (2H, m), 9. 17 (1H, brs), 10. 71 (1H, brs)

実施例 2 6 6

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-フェニル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) 4-クロロ-2-フェニルキノリン2.50 g及びピペラジン8.98 g を用い、実施例268(1) と同様の手法により1-(2-フェニル-4-キノリル) ピペラジン2.72 gを得た。
- (2)上記化合物 1. 01g及び参考例 12の表題化合物 1. 00gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(2-フェニルー4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 1.77gを白色粉末として得た。
- (3) 上記化合物 1. 75 gをメタノール $10 \, \text{mL}$ に溶解し、 $4 \, \text{mol} / \text{L}$ 塩酸 ー酢酸エチル $10 \, \text{mL}$ を加え室温下 $14 \, \text{時間攪拌した}$ 。析出した固体を濾取することにより表題化合物 $0.970 \, \text{g}$ を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 20-2. 45 (1H, m), 2. 90 -3. 17 (3H, m), 3. 28-4. 00 (13H, m), 4. 42-4. 80 (3H, m), 7. 57 (1H, s), 7. 61-7. 82 (4H, m), 7. 95-8. 08 (1H, m), 8. 16-8. 31 (3H, m), 8. 50 (1H, d, J=8. 7Hz), 9. 15 (1H, brs), 11. 06 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-アミノ-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1) 臭素 2. 3 2 m L を 5 % 水酸化カリウム水溶液 1 9 0 m L に溶解し、4 クロロキノリン-2-カルボキサミド [実施例 2 6 2 (1) の生成物] 9. 8 0 g のテトラヒドロフラン 1 9 0 m L 溶液を滴下し、室温にて 3 0 分間攪拌し、続

いて80℃で1時間加熱攪拌した。反応液を濾過し、濾液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより2-アミノー4-クロロキノリン1.98gを淡黄色固体として得た。

- (2) 上記化合物 1.98g及びピペラジン19.1gを用い、実施例 189(1) と同様の手法により 1-(2-アミノ-4-キノリル) ピペラジン1.85gを淡褐色粉末として得た。
- (3)上記化合物 9 1 3 m g 及び参考例 1 2 の表題化合物 9 0 1 m g を用い、実施例 7 0 (1)と同様の手法により 3 { (2 S, 4 S) 1 t e r t ブトキシカルボニル 4 [4 (2 アミノ 4 キノリル) 1 ピペラジニル 2 ピロリジニルカルボニル } 1, 3 チアゾリジン 4 6 5 m g を 白色固体として得た。
- (4)上記化合物465mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物439mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 20-2. 42 (1H, m), 2. 86 -3. 20 (3H, m), 3. 30-4. 30 (13H, m), 4. 41-4. 84 (3H, s), 6. 52 (1H, s), 7. 46 (1H, t, J=8. 1Hz), 7. 59-7. 82 (2H, m), 7. 91 (1H, d, J=8. 1Hz), 8. 33 (2H, brs), 9. 14 (1H, brs), 10. 85 (1H, brs), 13. 79 (1H, brs)

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(7-クロロ-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1) ピペラジン 65.2 gを120 $\mathbb C$ で加熱融解し、4 , 7- ジクロロキノリン 15.0 gを加え、120 $\mathbb C$ で 2.5 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出し、減圧下で濃縮することにより 1- (7- クロロー4- キノリル) ピペラジン 7.72 gを得た。

(2)上記化合物 0.87g及び参考例 12の表題化合物 1.00gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(7-クロロー4ーキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 1.65gを白色粉末として得た。

- (3)上記化合物1.64gをメタノール10mLに懸濁し、4mol/L塩酸ー酢酸エチル8.0mLを加え、室温下13時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物1.04gを白色粉末として得た。
- ¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 10-2. 37 (1H, m), 2. 84 -4. 00 (16H, m), 4. 41-4. 82 (3H, m), 7. 36 (1H, d, J=6. 9Hz), 7. 77 (1H, dd, J=9. 0, 1. 8Hz), 8. 22 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 27 (1H, d, J=1. 8Hz), 8. 85 (1H, d, J=6. 9Hz), 9. 18 (1H, brs), 10. 82 (1H, brs).

実施例 2 6 9

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-トリフルオロメチル-8-メチル-4-1)]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1,3-4$ チアゾリジン・2 塩酸塩の合成
- (1) 2-メチルアニリン5.00gを75%リン酸20 mLに溶解し、105 $^{\circ}$ Cにてトリフルオロアセト酢酸エチル8.60g滴下し、105 $^{\circ}$ Cで 5.5 時間 攪拌した。放冷後、反応液に水に加え、析出した固体を濾取することにより2-トリフルオロメチル-4-ヒドロキシ-8-メチルキノリン1.84gを得た。
- (2)上記化合物 1.82 gをオキシ塩化リン8.00 m L に溶解し、70 C に て 2.5 時間攪拌えした。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムにて抽出した。抽出液を減圧下で濃縮することにより 4- クロロー2- トリフルオロメチルー8- メチルキノリン 1.66 gを 得た。
- (3) 上記化合物 1. 65 g 及びピペラジン 4. 00 g を用いて、実施例 268

(1) と同様の手法により1-(2-)リフルオロメチル-8-メチル-4-キノリル) ピペラジン1.57 gを得た。

- (4)上記化合物 1.03 g及び参考例 12の表題化合物 1.00 gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-トリフルオロメチル-8-メチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 1.81 gを白色粉末として得た。
- (5)上記化合物 1.80 g を用い、実施例 268(3)と同様の手法により表題化合物 1.30 g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 20-2. 45 (1H, m), 2. 72 (3H, s), 2. 90-3. 20 (3H, m), 3. 25-4. 25 (13H, m), 4. 44-4. 82 (3H, m), 7. 40 (1H, s), 7. 63 (1H, dd, J=8. 3, 6. 9Hz), 7. 75 (1H, d, J=6. 9Hz), 7. 93 (1H, d, J=8. 3Hz), 9. 12 (1H, brs), 10 . 85 (1H, brs), 12. 65 (1H, brs).

- $3-((2S, 4S)-4-\{4-[2, 6-ビス(トリフルオロメチル)-4-+ノリル]-1-ピペラジニル\}-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成$
- (1) 4-ヒドロキシー2, 6-ビス(トリフルオロメチル)キノリン1.28 gをオキシ塩化リン5.0 m L に溶解し、室温下にて17時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えた。クロロホルムにて抽出し、減圧下で濃縮することにより4-クロロー2, 6-ビス(トリフルオロメチル)キノリン1.17gを得た。
- (2) 上記化合物 1. 14g及びピペラジン 3. 29gを用い、実施例 189(1) と同様の手法により 1-[2,6-ビス(トリフルオロメチル) -4-キノリル] ピペラジン 870 mg を得た。
- (3) 上記化合物 0.860 g 及び参考例 12の表題化合物 0.86 g を用い、

実施例70(1)と同様の手法により $3-((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー<math>4-\{4-[2,6-ビス(トリフルオロメチル)-4-$ キノリル $]-1-ピペラジニル\}-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チァゾリジン<math>1.55$ gを白色粉末として得た。

- (3) 上記化合物 1. 5 4 gを用い、実施例 2 6 8 (3) と同様の手法により表題化合物 8 6 0 m gを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 11-2. 46 (1H, m), 2. 72 -4. 20 (16H, m), 4. 35-4. 89 (3H, m), 7. 54 (1H, s), 8. 14 (1H, dd, J=9. 0, 1. 2Hz), 8. 33 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 38 (1H, d, J=1. 2Hz), 9. 24 (1H, brs), 10. 88 (1H, brs).

- (1) 4-クロロー 2, 8-ビス(トリフルオロメチル)キノリン 0. 500 g 及びピペラジン 7. 19 g を用い、実施例 189(1) と同様の手法により 1-[2, 8-ビス(トリフルオロメチル)-4-キノリル] ピペラジン 0. 519 g を淡褐色固体として得た。
- (2) 上記化合物 5 1 9 m g 及び参考例 1 2 の表題化合物 4 0 6 m g を用い、実施例 7 0 (1) と同様の手法により 3 {(2 S, 4 S) 1 1 1 1 + 2 + 2 + 3 + 4
- (3)上記化合物 5 4 7 m g を用い、実施例 1 8 6 (2)と同様の手法により表題化合物 3 6 2 m g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 11-2. 45 (1H, m), 2. 86 -3. 20 (3H, m), 3. 30-4. 30 (13H, m), 4. 45-4.

86 (3H, m), 7. 52 (1H, s), 7. 85 (1H, t, J=8. 4Hz), 8. 31 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 42 (1H, d, J=8. 4Hz).

実施例272

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-トリフルオロメチル-6-メトキシー4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3

- (1) 4-メトキシアニリン5.00gを75%リン酸20mLに溶解し、110℃にてトリフルオロアセト酢酸エチル7.48gを滴下し、110℃で4時間加熱攪拌した。放冷後、反応液を飽和炭酸水素ナトリム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより<math>2-トリフルオロメチル-4-ヒドロキシ-6-メトキシキノリン0.450gを得た。
- (2)上記化合物 4 5 0 m g を 用い、実施例 2 7 0 (1) と同様の手法により 4 ークロロー 2 ートリフルオロメチルー 6 ーメトキシキノリン 4 1 0 m g を 白色粉末として得た。
- (3) 上記化合物 0. 410 g 及びピベラジン 1. 32 g を用い、実施例 189
- (1) と同様の手法により 1-(2-トリフルオロメチルー6-メトキシー4-キノリル) ピペラジン0.450gを得た。
- (4)上記化合物 450 m g 及び参考例 12 の表題化合物 430 m g を用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(2-トリフルオロメチルー6-メトキシー4ーキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1,3-チアゾリジン 660 m g を 白色粉末として得た。
- (5)上記化合物660mgを用い、実施例268(3)と同様の手法により表題化合物290mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 34-2. 54 (1H, m), 2. 93 -3. 21 (3H, m), 3. 31-4. 30 (13H, m), 3. 97 (3H

, s) , 4. 45-4. 85 (3H, m) , 7. 31 (1H, d, J=2. 7H
z) , 7. 38 (1H, s) , 7. 55 (1H, dd, J=9. 3, 2. 7Hz
) , 8. 06 (1H, d, J=9. 3Hz) , 9. 18 (1H, brs) , 11
. 84 (1H, brs) , 12. 78 (1H, brs) .

実施例 2 7 3

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-トリフルオロメチルー7-メトキシー4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3
- (1) 3-メトキシアニリン 2 0 . 0 g 及びトリフルオロアセト酢酸エチル 2 9 . 9 g を用い、実施例 2 6 9 (1) と同様の手法により 2-トリフルオロメチル -4-ヒドロキシー 7-メトキシキノリン 8 6 0 m g を得た。
- (2)上記化合物 8 5 0 m g を用い、実施例 2 6 9 (2) と同様の手法により 4 -クロロー 2 -トリフルオロメチルー 7 メトキシキノリン 8 2 0 m g を白色粉末として得た。
- (3) 上記化合物 0.820 g 及びピペラジン 4.00 g を用い、実施例 189
- (1) と同様の手法により 1-(2-1) トリフルオロメチルー7-1 トキシー4-1 キノリル) ピペラジン 0.840 g を得た。
- (4)上記化合物 0.830 g及び参考例 12の表題化合物 0.800 gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(2-トリフルオロメチルー7-メトキシー4ーキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1,3-チアゾリジン 1.25 gを白色粉末として得た。
- (5)上記化合物 1. 2 4 g を用い、実施例 2 6 8 (3) と同様の手法により表題化合物 0. 9 0 0 g を白色粉末として得た。
- H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 28-2. 48 (1H, m), 2. 95-3. 20 (3H, m), 3. 21-3. 97 (12H, m), 3. 95 (3H, s), 4. 03-4. 24 (1H, m), 4. 44-4. 83 (3H, m), 7. 25 (1H, s), 7. 36 (1H, dd, J=9. 9, 2. 6Hz), 7

. 51 (1H, d, J=2. 6Hz), 8. 04 (1H, d, J=9. 9Hz), 9. 16 (1H, brs), 11. 69 (1H, brs).

実施例274

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-トリフルオロメチル-8-メトキシー4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3

- (1) 2- メトキシアニリン1 0. 0 g及びトリフルオロアセト酢酸エチル1 4. 5 gを用い、実施例2 6 9 (1) と同様の手法により2- トリフルオロメチル-4-ヒドロキシ-8-メトキシキノリン2. 0 3 gを得た。
- (2)上記化合物 2.00 gを用い、実施例 269 (2)と同様の手法により 4 -クロロー 2 -トリフルオロメチルー 8 メトキシキノリン 1.9 5 gを白色粉 末として得た。

上記化合物 1.95 g及びピペラジン8.00 gを用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(2-トリフルオロメチル-8-メトキシ-4-キノリル) ピペラジン 2.1 4 g を得た。

- (4)上記化合物 1.60g及び参考例 12の表題化合物 1.01gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(2-トリフルオロメチルー8-メトキシー4ーキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1,3-チアゾリジン 1.01gを白色粉末として得た。
- (5)上記化合物 1.0 1 g を用い、実施例 2 6 8 (3)と同様の手法により表題化合物 0.6 4 0 g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 15-2. 39 (1H, m), 2. 80 -3. 19 (3H, m), 3. 20-4. 18 (13H, m), 3. 99 (3H, s), 4. 40-4. 78 (3H, m), 7. 29-7. 33 (1H, m), 7. 35 (1H, s), 7. 60-7. 69 (2H, m), 9. 14 (1H, brs), 10. 71 (1H, brs), 12. 61 (1H, brs).

- (1) 2-7ルオロアニリン10.0g、トリフルオロアセト酢酸エチル16.6g及び濃塩酸0.1mLをベンゼン40mLに溶解し、Dean-Stark装置を備えた反応器にて7時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮して75%リン酸40mLを加え、110℃にて5時間攪拌した。反応液に水を加え、炭酸水素ナトリウムにて中和した後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮することにより8-フルオロ-4-ヒドロキシ-2-トリフルオロメチルキノリン1.77gを得た。
- (2) 上記化合物 1. 77 gを用い、実施例 269 (2) と同様の手法により 4 -クロロー 8 -フルオロー 2 -トリフルオロメチルキノリン 1. 70 gを白色粉末として得た。
- (3) 上記化合物 1. $45 \, \mathrm{g}$ 、ピペラジン 0. $5 \, \mathrm{g}$ 及び N, N ジイソプロピルエチルアミン 0. $751 \, \mathrm{g}$ を DMF $25 \, \mathrm{mL}$ に溶解し、 $70 \, \mathrm{C}$ にて $6.5 \, \mathrm{f}$ 間攪拌した。反応液を水に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製することにより 1-(8-7) で $187 \, \mathrm{g}$ を 得た。
- (4)上記化合物 186 m g及び参考例 120表題化合物 187 m g を用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-\text{tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(8-フルオロ-2-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1,3-チアゾリジン 302 m g を白色粉末として得た。
- (5)上記化合物302mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物150mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 23-2. 48 (1H, m), 2. 91 -3. 20 (3H, m), 3. 21-3. 89 (11H, m), 3. 90-3.

99 (1H, m), 4. 00-4. 22 (1H, m), 4. 45-4. 85 (3 H, m), 7. 46 (1H, s), 7. 65-7. 78 (2H, m), 7. 89 -8. 01 (1H, m), 9. 16 (1H, brs), 11. 02 (1H, brs).

実施例276

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(6-クロロ-2-トリフルオロメチル-4-1) -1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

- (1) 4-クロロアニリン 5.00 gを 7.5 %リン酸 2.0 m L に溶解し、1.10 $^{\circ}$ Cにてトリフルオロアセト酢酸エチル 8.60 g滴下し、1.10 $^{\circ}$ Cで 4 時間、続いて 1.30 $^{\circ}$ Cで 7 時間攪拌した。放冷後、水を加え、析出した固体を濾取することにより 2- トリフルオロメチルー 4- ヒドロキシー 6- メトキシキノリン 0.800 gを 得た。
- (2)上記化合物 800 m g 実施例 270 (1)と同様の手法により 4, 6-ジ クロロー 2 ートリフルオロメチルキノリン 540 m g を 白色粉末として得た。
- (3) 上記化合物 0.54 g及びピペラジン 1.50 gを用いて、実施例 189
- (1) と同様の手法により 1-(6-2) ロロー 2-1 リアルオロメチルー 4-1 ノリル) ピペラジン 0.490 g を得た。
- (4)上記化合物 $480 \, \mathrm{mg}$ 及び参考例 $12 \, \mathrm{o}$ 表題化合物 $460 \, \mathrm{mg}$ を用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-t\,\mathrm{er}\,t-$ ブトキシカルボニルー 4-[4-(6-2)-2-1] フルオロメチルー 4-1 リル 1-1 パープロー 1-1 の 1-1 の
- (5)上記化合物 7 3 0 m g を用い、実施例 2 6 8 (3)と同様の手法により表題化合物 5 5 0 m g を白色粉末として得た。
- ¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 45-2. 70 (1H, m), 2. 80 -4. 06 (14H, m), 4. 39-4. 78 (5H, m), 7. 42 (1H, s), 7. 90 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 08 (1H, d, J=2

. 7 Hz), 8. 14 (1H, dd, J=9.0Hz, 2.7Hz), 9. 10 (1H, brs), 10.08 (1H, brs).

- $3-\{(2S, 4S)-4-[4-(8-クロロ-2-トリフルオロメチル-4-1) -1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-4チアゾリジン・2 塩酸塩の合成
- (1) 2-クロロアニリン 2 0 0 g を用い、実施例 2 7 5 (1) と同様の手法により 8-クロロー 4-ヒドロキシー 2-トリフルオロメチルキノリン 3 2 0 g を得た。
- (2)上記化合物3.17gを用い、実施例269(2)と同様の手法により4,8-ジクロロー2ートリフルオロメチルキノリン2.30gを白色粉末として得た。
- (3) 上記化合物 2. 30 gを用い、実施例 275 (3) と同様の手法により 1 -(8-2) (8-
- (4)上記化合物 0.950 g及び参考例 12の表題化合物 0.900 gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(8-クロロー2-トリフルオロメチルー4ーキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン 1.20 gを白色粉末として得た。
- (5)上記化合物 1. 18 g を用い、実施例 268(3)と同様の手法により表題化合物 0.790 g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 22-2. 53 (1H, m), 2. 90 -3. 23 (3H, m), 3. 24-3. 89 (11H, m), 3. 90-4. 01 (1H, m), 4. 07-4. 22 (1H, m), 4. 44-4. 85 (3H, m), 7. 49 (1H, s), 7. 62-7. 75 (1H, m), 7. 99 -8. 18 (2H, m), 9. 18 (1H, brs), 11. 09 (1H, brs).

実施例278

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-シアノ-1-イソキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) 4-プロモー1-ヒドロキシイソキノリン1. 56 gをN-メチルー2-ピロリジン25 mLに溶解し、シアン化銅1. 56 gを加え、180 $\mathbb C$ で4時間加熱攪拌した。反応液を100 $\mathbb C$ まで放冷した後、シアン化ナトリウム31. 25 gの水溶液 125 mLに加え、ジクロロメタンで抽出した。抽出液を乾燥し、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより4-シアノー1-ヒドロキシイソキノリン0. 62 gを淡黄色固体として得た。
- (2)上記化合物 9 1 6 m g をオキシ塩化リン 1 0 m L に溶解し、7 0 $^{\circ}$ で 5 時間加熱攪拌した。オキシ塩化リンを減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 1 $^{\circ}$ 0 $^{$
- (3) ピペラジン4.6 gを140℃で加熱融解し、上記化合物0.500gを加え、140℃で2時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより1-(4-シアノ-1-イソキノリル) ピペラジン0.491gを茶褐色固体として得た

4. 16 (7H, m), 4. 40-4. 82 (3H, m), 7. 59 (1H, t, J=8. 1Hz), 7. 77 (1H, t, J=8. 1Hz), 8. 01 (1H, d, J=8. 1Hz), 8. 07 (1H, d, J=8. 1Hz), 8. 46 (1H, s).

- (5)上記化合物490mgをテトラヒドロフラン5mLに溶解し、4mo1/ L塩酸-酢酸エチル2.5mLを加え、室温下14時間攪拌した。析出した固体 を濾取し、エタノールから再結晶することにより表題化合物202mgを淡褐色 粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 26-2. 43 (1H, m), 2. 93 -4. 20 (16H, m), 4. 44-4. 78 (3H, m), 7. 74-7. 82 (1H, m), 7. 75-8. 05 (2H, m), 8. 22 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 69 (1H, s), 9. 16 (1H, brs), 10. 85 (1H, brs), 12. 65 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-クロロ-1-イソキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
- (1) 1-クロロー1-ヒドロキシイソキノリン3. 63 gを用い、実施例27 8 (2) と同様の手法により1, 4-ジクロロイソキノリン3. 95 gを灰色固体として得た。
- (3) 上記化合物 446 mg及び参考例 120表題化合物 450 mgを用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-\text{tert-ブトキシカルボニル-}4-[4-(4-クロロ-1-イソキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン 596 mgを白

色固体として得た。

(4)上記化合物592mgを1.1mo1/L塩酸-メタノール10mLに溶解し、室温下5日間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、エタノール5mLを加え、析出した固体を濾取することにより表題化合物318mgを淡黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 32-2. 46 (1H, m), 2. 95 -4. 20 (16H, m), 4. 43-4. 78 (3H, m), 7. 74-7. 82 (1H, m), 7. 90-7. 97 (1H, m), 8. 14 (1H, d, J = 8. 0Hz), 8. 23 (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 30 (1H, s), 9. 17 (1H, brs), 10. 83 (1H, brs), 12. 53 (1H, brs).

実施例 2 8 0

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-ブロモ-1-イソキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) 1-プロモー1-ヒドロキシイソキノリン3. 11 gを用い、実施例27 8 (2) と同様の手法により4-プロモー1-クロロイソキノリン3. 00 gを 淡褐色固体として得た。
- (2) ピペラジン 6.94gを140℃で加熱融解し、上記化合物 2.92gを加え、110℃で1時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥し、減圧下で濃縮することにより 1-(4-プロモ-1-イソキノリル)ピペラジン 2.52gを茶褐色固体として得た。
- - (4) 上記化合物 7 4 9 m g を 1. 1 m o 1 / L 塩酸 メタノール 6 m L に溶解

し、室温下4日間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物13 5mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 32-2. 46 (1H, m), 2. 97 -3. 19 (3H, m), 3. 40-3. 97 (12H, m), 4. 06-4. 20 (1H, m), 4. 45-4. 78 (3H, m), 7. 73-7. 80 (1H, m), 7. 89-7. 97 (1H, m), 8. 08 (1H, d, J=8. 08 Hz), 8. 22 (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 40 (1H, s), 9. 17 (1H, brs), 10. 94 (1H, brs), 12. 60 (1H, brs).

実施例 2 8 1

- (1) 4-ヒドロキシキナゾリン3.76g及びDMF2滴を塩化チオニル12mLに加え、2時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣を<math>140℃に加熱融解したピペラジン10gに少しずつ加えた。反応液に水及びクロロホルムを加え、不溶物を濾去し、濾液の有機層を分け取り、そこに1mo1/L塩酸で抽出した。水層に水酸化ナトリウム水溶液を加え塩基性とした後、クロロホルムで抽出し、減圧下で濃縮することにより1-(4-キナゾリニル)ピペラジン1.86gを黄色油状物として得た。
- (2)上記化合物 471 m g及び参考例 12 の表題化合物 601 m gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-\text{tert-ブトキシカルボニル-}4-[4-(4-キナゾリニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン 543 m gを黄色粉末として得た。
- (3)上記化合物543mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物40mgを白色粉末として得た。
- $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ 2. 00-2. 30 (1H, m), 2. 80 -3. 00 (1H, m), 3. 00-4. 85 (18H, m) 7. 66-7. 8

1 (1 H, m), 7.93-8.12 (2 H, m), 8.24 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 8.95 (1 H, brs), 9.09 (1 H, brs), 10.84 (1 H, brs).

実施例 2 8 2

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-トリフルオロメチルー4-キナゾリニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジンの合成
- (1) 2-Pミノベンズアミド13.6gを1,4-ジオキサン50mLに溶解し、トリフルオロ酢酸無水物16.8mLを氷冷下滴下した。反応液を室温にて1時間攪拌後、減圧下で濃縮した。残渣に酢酸50mLを加え、2時間加熱還流した。放冷後、析出した固体を濾取し、ジエチルエーテルで洗浄することにより4-ヒドロキシ-2-トリフルオロメチルキナゾリン11.9gを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物 5 g及びDMF 2 滴を塩化チオニル 3 0 m L に加え、 1 時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣をピペラジン 6 . 0 3 gのDMF 6 0 m L 溶液に加えた。室温にて 1 時間攪拌後、 6 0 $\mathbb C$ で 3 0 分間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、水及びクロロホルムを加え、不溶物の濾去した。濾液の有機層を分け取り、 1 m o 1 / L 塩酸で抽出した。水層に水酸化ナトリウム水溶液を加えて塩基性とした後、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮することにより 1 (2 トリフルオロメチル 4 キナゾリニル)ピペラジン 3 . 7 5 g を淡黄色固体として得た。
- (3)上記化合物 1. 13g及び参考例 12の表題化合物 0. 901gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-トリフルオロメチル-4-キナゾリニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チァゾリジン1.51gを黄色粉末として得た。
- (4)上記化合物1.51gを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物の塩酸塩を得た。これに水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルム

で抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をHPLCで精製することにより表題化合物450mgを黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ 1. 6 8-1. 7 6 (1 H, m), 2. 3 4-2. 4 9 (1 H, m), 2. 5 7-2. 8 0 (4 H, m), 2. 9 1-3. 2 3 (5 H, m), 3. 6 0-4. 0 7 (7 H, m), 4. 4 2-4. 7 4 (2 H, m), 7. 5 4 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 8 0 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 9 1 (1 H, dd, J=7. 8, 0. 8 Hz), 8 0. 8 Hz), 8 0. 8 Hz).

実施例 283

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-フェニル-4-キナゾリニル)-1-$ ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) ピペラジン3.22gをDMF30mLに溶解し、4ークロロー2ーフェニルキナゾリン3gを加え、室温にて6時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に水及びクロロホルムを加え、不溶物を濾去した、濾液の有機層を分け取り、1 mol/L 塩酸で抽出した。水層に水酸化ナトリウム水溶液を加えて塩基性とした後、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮することにより $1-(2-7 \pi \pi)$ ピペラジン2.27gを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 1. 16g及び参考例 12の表題化合物 0.901gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(2-フェニルー4ーキナゾリニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 1.66gを白色粉末として得た。
- (3)上記化合物 1.66 g を用い、実施例 186 (2)と同様の手法により表題化合物 1.2 1 g を白色粉末として得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ 2. 17-2. 38 (1H, m), 2. 85 -3. 18 (3H, m), 3. 30-4. 90 (16H, m), 7. 56-7.

80 (4 H, m), 8.04 (1 H, t, J=8.2 Hz), 8.22 (1 H, d, J=8.2 Hz), 8.33 (1 H, d, J=8.2 Hz), 8.53 (2 H, d, J=8.4 Hz), 9.16 (1 H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)-2-オキソ-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1)参考例12の表題化合物2.10g及び2ーアミノアセトアルデヒドジェチルアセタール0.984を用い、実施例70(1)と同様の手法により3ー { (2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4ー[4-(2,2-ジェトキシエチル)アミノ]-2ーピロリジニルカルボニル}-1,3ーチアゾリジン3.57gを淡黄色油状物として得た。
- (2) 上記化合物 3. 56 g及びN-ベンジルオキシカルボニルグリシン 1. 5 4 gをDMF 3 0 mLに溶解し、HOBT 1. 39 g及びED Cの塩酸塩 1. 6 1 gを順次加え、室温下 2 日間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に 0. 5 m o 1 / L塩酸を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3- ((2 S, 4 S) -4- {N-[2-(1-ベンジルオキシカルボニルアミノ) アセチル] -N-(2, 2-ジエトキシエチル) アミノ} -2-ピロリジニルカルボニル) -1-tertーブトキシカルボニルー 1, 3-チアゾリジン 2. 77 gを淡褐色油状物として得た。
- (3)上記化合物 2.77g及びp-トルエンスルホン酸一水和物 0.164gをトルエン100 mLに溶解し、70℃で7時間加熱した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣をメタノール50 mLに溶解し、ギ酸アンモニウム 1.44g及び10%パラジウム/炭素 1.93gを加え、100℃で2日間加熱し、さらにギ酸アンモニウム 1.44g及び10%パラジウム/炭素 1.93gを加え、1

00℃で1日間加熱攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S, 4S) - 1 - tert - ブトキシカルボニル-4-(2-オキソ-1-ピペラジニル) - 2-ピロリジニルカルボニル] - 1,3-チアゾリジン0.237gを白色固体として得た。

- (4) 上記化合物 2 3 7 m g 及び N 、 N ージイソプロピルエチルアミン 0 . 3 2 m L を N ーメチルー 2 ーピロリドン 5 m L に溶解し、 2 ークロロー 5 ーシアノビリジン 1 4 5 m g を加え、 8 0 ℃で 4 時間加熱した.反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3 ー $\{(2S, 4S) 1 t \ ert ブトキシカルボニルー4 [4 (5 シアノー2 ピリジル) 2 オキソー1 ピペラジニル] 2 ピロリジニルカルボニル <math>\}$ ー 1 、 3 ーチアゾリジン 4 2 5 m g を淡褐色油状物として得た: 1 H ー N M R (C D C 1 3) δ 1 . 4 2 (4 . 5 H , s) , 1 . 4 4 (4 . 5 H , s) , 1 . 9 3 2 . 1 0(1 H , m) , 2 . 4 3 2 . 5 8(1 H , m) , 2 . 9 4 3 . 2 2(2 H , m) , 3 . 4 3 4 . 0 6(8 H , m) , 4 . 2 4(2 H , s) , 4 . 4 0 4 . 9 2(3 H , m) , 5 . 2 0 5 . 3 8(1 H , m) , 6 . 5 2(1 H , d , J = 8 . 9 H z) , 7 . 7 0(1 H , d d , J = 8 . 9 , 2 . 1 H z) 。
- (5)上記化合物422mgを酢酸エチル1mLに溶解し、4mo1/L塩酸ー酢酸エチル1.2mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物217mgを白色粉末として得た。
- ¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 86-1. 96 (1H, m), 2. 14 -2. 23 (1H, m), 2. 60-2. 75 (1H, m), 3. 12 (1H, t, J=6. 2Hz), 3. 25-4. 32 (10H, m), 4. 47 (1H, t, J=10. 0Hz), 4. 55-4. 77 (2H, m), 4. 95-5. 1 0 (1H, m), 7. 93 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 93 (1H, d

d, J=9.0, 2. 2 Hz), 8. 54 (1 H, d, J=2.2 Hz), 8. 79 (1 H, brs), 10. 29 (1 H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)-3-オキソ-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1) $N-(5-\nu r)-2-\nu r)$ エチレンジアミン10.0 g及びトリエチルアミン9.5 mLをテトラヒドロフラン300 mLに溶解し、氷冷下2-ブロモ酢酸エチル6.9 mLを加え、室温下で21時間攪拌した。反応液に二炭酸ジーtert-ブチル14.2 mLを加え、さらに室温下で21時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することによりN-tert-ブトキシカルボニル-N '- (5-シアノ-2-ピリジル) -N- (エトキシカルボニルメチル) エチレンジアミン17.3 gを白色固体として得た。
- (2) 上記化合物 17.3 gを 1, 4-iジオキサン 220 m Lを溶解し、1 m o 1/L 水酸化ナトリウム水溶液 75 m Lを加え、室温下で 13 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に 10%クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、ジエチルエーテルーへキサンから結晶化させることによりN-tert-iトキシカルボニルーN-(カルボキシメチル)-N '-(5-i)アノー 2-i ピリジル) エチレンジアミン 11.7 gを白色固体として得た。
- (3) 上記化合物3.20g及びトリエチルアミン2.8mLをテトラヒドロフラン60mLに溶解し、HOBT1.84g及びEDCの塩酸塩2.30gを順次加え、室温下6時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮ことにより4-tert-ブトキシカルボニル-1-(5-シアノ-2-ピリジル)-2-オキソピペラジン2.34gを白色固体として得た。

(4)上記化合物 2. 34gをジクロロメタン 50mLに溶解し、氷冷下トリフルオロ酢酸 25mLを加え、1時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮ことにより 1-(5-シアノ-2-ピリジル)-2-オキソピペラジン 1. 02g を白色固体として得た。

- (5) 上記化合物 667 m g及び参考例 120表題化合物 901 m gを用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)-3-オキソー1ーピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ 1, 3-チアゾリジン 976 m gを白色固体として得た: $^1H-NMR(CDC1_3)\delta 1$. 41(4.5H,s), 1.46(4.5H,s), 1.86-2.02(1H,m), 2.42-2.55(1H,m), 2.78-4.83(16H,m), 7.91(1H,dd,J=8.8,2.1Hz), 8.68(1H,d,J=2.1Hz)。
- (6)上記化合物 9 7 2 m g を酢酸エチル 5 m L に溶解し、4 m o 1 / L 塩酸 ー 酢酸エチル 5 m L を加え、室温下 1 7 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 7 8 9 m g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 95-2. 10 (1H, m), 2. 80 -2. 94 (1H, m), 3. 02-3. 45 (5H, m), 3. 50-4. 1 5 (8H, m), 4. 4-4. 8 (3H, m), 8. 21 (1H, d, J=8. 9Hz), 8. 32 (1H, dd, J=8. 9, 2. 3Hz), 8. 87-9. 06 (2H, m), 10. 61 (1H, brs).

- 3-[(2S, 4S)-4-(4-メトキシカルボニルピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・<math>2 塩酸塩の合成
- (1) イソニペコチン酸メチル 0.466 g及び参考例 12 の表題化合物 0.8 9 gを用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-メトキシカルボニルピペリジノ)-

2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン1. 19gを白色粉末として得た。

- (2)上記化合物 1 6 6 m g を用い、実施例 1 3 3 (2) と同様の手法により表題化合物 1 3 2 m g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 88-2. 13 (4H, m), 2. 15-2. 35 (1H, m), 2. 56-2. 76 (1H, m), 2. 85-3. 20 (5H, m), 3. 43-4. 00 (7H, m), 3. 64 (3H, s), 4. 47-4. 73 (3H, m), 9. 20 (1H, brs), 10. 70 (1H, brs), 11. 98 (1H, brs).

実施例 2 8 7

- - (2)上記化合物387mgを用い、実施例133(2)と同様の手法により表題化合物240mgを白色粉末として得た。
 - 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 95-2. 38 (5H, m), 2. 90-3. 28 (6H, m), 3. 51-4. 08 (7H, m), 4. 48-4. 75 (3H, m), 7. 54 (2H, d, J=8. 1Hz), 8. 22 (2H, d, J=8. 1Hz), 9. 20 (1H, brs), 10. 60 (1H, brs), 12. 07 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-ピリミジニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1) 4-シアノピリジン50.0gをメタノール<math>50mLに懸濁し、28%ナ

トリウムメトキシドーメタノール溶液 4.14m Lを加えた。室温にて 15 分間 攪拌後、塩化アンモニウム 25.7g を加え、室温にて 24 時間攪拌した。反応 液にアセトン 200m Lを加え、析出した固体を濾取することにより 4-r ミジノビリジン塩酸塩 62.8g を白色固体として得た。

- (2) 上記化合物 5.00 g及び 3-3 メチルアミノー 2-3 ロペナール 3.1 8 gをメタノール 3 0 m L に懸濁し、 2 8 %ナトリウムメトキシドーメタノール 溶液 1 3.8 m L を加え、 1 2 時間加熱還流した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮した。残渣に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより 4-(2-1) ピリジン 3.4 5 gを 微黄色固体として得た。
- (3) 上記化合物 3. 14 gをアセトニトリル 50 m L に溶解し、塩化ベンジル 4. 60 m L を加え、16 時間加熱還流した。反応液を10 m L 程度に濃縮し、ジエチルエーテル 10 m L を加え、析出した固体を濾取することにより1 ーベンジルー4 ー (2 ーピリミジニル) ピリジン塩酸塩 5 . 61 gを白色固体として得た。
- (4)上記化合物 5. 50gをエタノール 20mLに懸濁し、氷冷下水素化ホウ素ナトリウム 1. 47gを加え、室温で 1. 5時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより 1-ベンジルー 4- (2-ピリミジニル) 1 , 2 , 3 , 6 テトラヒドロピリジン 4 . 10gを微黄色固体として得た。
- (5) 上記化合物 4. 10 gをエタノール 100 m L に溶解し、10% パラジウム炭素 1. 10 gの存在下、1 気圧の水素下室温にて攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより 1- ベンジル-4- (2- ピリミジニル) ピペリジン 3. 3 gを無色透明油状物として得た。
- (6)上記化合物3.33gをジクロロメタン25mLに溶解し、氷冷下クロロ

炭酸-1-クロロエチル1.70 mLのジクロロメタン5 mL溶液を加え、30分間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣をメタノール25 mLに溶解し、1時間加熱還流した。反応液に28%ナトリウムメトキシドーメタノール溶液3.40 mLを加え、濾過後、濾液を減圧下で濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより4-(2-ピリミジニル)ピペリジン1.43gを褐色油状物として得た。

- (7)上記化合物 1. 43g及び参考例 12の表題化合物 2. 39gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-ピリミジニル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\{-1,3-4$ アゾリジン 2. 30gを白色固体として得た。
- (8)上記化合物895mgを用い、実施例167(2)と同様の手法により表題化合物227mgを微黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 05-2. 46 (5H, m), 2. 86 -3. 50 (4H, m), 3. 52-4. 07 (7H, m), 4. 42-4. 7 9 (3H, m), 7. 42 (1H, t, J=5. 1Hz), 8. 82 (2H, d, J=5. 1Hz), 9. 11 (1H, brs), 11. 01 (1H, brs), 12. 03 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-エチル-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成
- (1) イソニペコチン酸エチル51.5gをテトラヒドロフラン400mL及びピリジン40mLに溶解し、クロロ炭酸ベンジル58.7gのテトラヒドロフラン50mL溶液を氷冷下滴下した。氷冷下1.5時間攪拌した後、溶媒を減圧下で留去した。残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を希塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄、乾燥した。溶媒を減圧下で留去することにより1-ベンジルオキシカルボニルイソニペコチン酸エチル80.4gを油状物として得た。

(2)上記化合物 42.8gをイソプロパノール 300m Lに溶解し、ヒドラジンー水和物 43m Lを加え、10時間加熱還流した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をジイソプロピルエーテル及び水で洗浄することにより 1-ベンジルオキシカルボニルイソニペコチン酸ヒドラジド 23.8g を白色固体として得た。

- (3)上記化合物 3. 52gをテトラヒドロフラン 50mL及びピリジン 5mL に溶解し、氷冷下でプロピオニルクロリド 1. 21mLを加え、4時間攪拌した。反応液に水を加え、析出した固体を濾取した。このものを 1, 2-ジメトキシエタン 70mLに懸濁させ、オキシ塩化リン 1. 40mLを加え、4時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより 1-ベンジルオキシカルボニルー4-(5-エチル-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル)ピペリジン 2. 29gを油状物として得た。
- (4) 上記化合物 2. 29 gを用い、実施例 232 (5) と同様の手法により 4 (5 エチル- 1, 3, 4 オキサジアゾール- 2 イル) ピペリジン臭化水素塩 1. 90 gを白色固体として得た。
- (5) 上記化合物の遊離塩基 $400 \, \mathrm{mg}$ 及び参考例 $12 \, \mathrm{o}$ 表題化合物 $553 \, \mathrm{mg}$ を用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-te$ r t- ブトキシカルボニルー 4-[4-(5-x+2)-1,3,4-x+3) ブールー 2- イル) ピペリジノ] -2- ピロリジニルカルボニル} -1, 3- アゾリジン $856 \, \mathrm{mg}$ を白色粉末として得た。
- (6)上記化合物856mgを用い、実施例257(3)と同様の手法により表題化合物307mgを白色粉末として得た。
- ¹ H-NMR (DMSO- d_6) δ 1. 25 (3H, t, J=7.5Hz), 1 . 90-2.44 (5H, m), 2.84 (2H, q, J=7.5Hz), 2. 89-4.20 (13H, m), 4.46-4.75 (3H, m), 10.10 (2H, brs), 12.15 (1H, brs).

 $3-((2S, 4S)-4-\{4-[5-(4-クロロフェニル)-1, 3, 4-4+サジアゾール-2-4ル] ピペリジノ\}-2-ピロリジニルカルボニル) -1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成$

- (1) 4-クロロベンゾイルクロリド1. 40μ Lと1-ベンジルオキシカルボニルイソニペコチン酸ヒドラジド [実施例289(2)の生成物] 3. 00gを用い、実施例289(3)と同様の手法により1-ベンジルオキシカルボニルー4-[5-(4-クロロフェニル)-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル] ピペリジン1. 26gを白色固体として得た。
- (2) 上記化合物 1. 26 gを用い、実施例 232 (5) と同様の手法により 4 -[5-(4-0)] -[5-(4-0
- (4)上記化合物896mgを用い、実施例257(3)と同様の手法により表題化合物739mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2.06-2.48 (5H, m), 2.90-4.15 (13H, m), 4.48-4.98 (3H, m), 7.69 (2H, d, J=7.4Hz), 8.01 (2H, d, J=7.4Hz), 9.14 (1H, brs), 10.92 (1H, brs), 12.25 (1H, brs).

実施例 2 9 1

- $3-((2S, 4S)-4-\{4-[5-(3-ピリジル)-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル] ピペリジノ\} -2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成$
- (1) ニコチン酸クロリド1.40g及び実施例289(2)の生成物2.08

gを用い、実施例 289(3) と同様の手法により 1-ベンジルオキシカルボニルー4-[5-(3-ピリジル) -1, 3, 4-オキサジアゾールー2-イル] ピペリジン 0. 48gを白色固体として得た。

- (2) 上記化合物 477 mg を用い、実施例 232(5) と同様の手法により 4-[5-(3-ピリジル)-1,3,4- オキサジアゾールー 2- イル] ピペリジン臭化水素塩 435 mg を白色固体として得た。
- (3) 上記化合物の遊離塩基256 mg及び参考例12の表題化合物320 mgを用い、実施例70 (1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-{3-ピリジル}-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}ー1,3-チアゾリジン<math>425$ mgを白色粉末として得た。
- (4)上記化合物425mgを用い、実施例257(3)と同様の手法により表題化合物430mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2. 18-2. 45 (5H, m), 2. 95-4. 15 (13H, m), 4. 48-4. 77 (3H, m), 7. 69 (1H, dd, J=8. 2, 5. 1Hz), 8. 40-8. 47 (1H, m), 8. 82-8. 85 (1H, m), 9. 12 (1H, brs), 9. 18 (1H, s), 10. 88 (1H, brs), 12. 20 (1H, brs). 实施例 292
- $3-((2S, 4S)-4-\{4-[5-(4-ビリジル)-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル] ピペリジノ\}-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成$
- (1) イソニコチン酸クロリド1.36gと実施例289(2)の生成物2.02gを用い、実施例289(3)と同様の手法により1-ベンジルオキシカルボニル-4-[5-(4-ピリジル)-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル]ピペリジン0.287gを白色固体として得た。
- (2) 上記化合物 287 mg を用い、実施例 232(5) と同様の手法により 4-[5-(4-)] ・ 2-7 ・ 3 ・ 4- オキサジアゾールー 2- イル 3 ・ 3 ・ 4- オキサジアゾールー 2- イル 3 ・ 3 ・ 4- オキサジアゾールー 2- イル 3 ・ 3 ・ 3 ・ 3 ・ 3 ・ 3 ・ 3 ・ 3 ・ 3 ・ 4 ・ 3 ・ 3 ・ 3 ・ 4 ・ 3 ・ 3 ・ 4 ・ 3 ・ 4 ・ 3 ・ 4 ・ 3 ・ 4 ・

ジン臭化水素塩211mgを白色固体として得た。

(3)上記化合物の遊離塩基124mg及び参考例12の表題化合物157mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル<math>-4-[4-(5-\{4-ピリジル\}-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル)$ ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル - 1,3-チアゾリジン269mgを白色粉末として得た。

- (4)上記化合物を268mg用い、実施例257(3)と同様の手法により表題化合物242mgを白色粉末として得た。
- ¹ H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ2.10-2.46 (5H, m), 2.92-4.08 (13H, m), 4.48-4.72 (3H, m), 7.97 (2H, brs), 8.85-8.87 (2H, m), 9.13 (1H, brs), 10.55 (1H, brs), 11.97 (1H, brs). 実施例 293
- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-オキソ-4,5-ジヒドロ-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル) ピペリジノ<math>]-2-$ ピロリジニルカルボニル $\}-1$,3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成
- (1) 3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-(4-メトキシカルボニルピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル<math>]-1, 3-チアゾリジン [実施例 286 (1) の生成物]1. 01 gをメタノール 10 m L 及び水 10 m L に溶解し、氷冷下 1 m o 1 / L 水酸化ナトリウム 3. 54 m L を加え、室温にて 3 時間攪拌した。メタノールを減圧下で留去し、残渣に希塩酸を加え p Hを 7 とし、析出した固体を濾取することにより 3-[(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-カルボキシルピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル<math>]-1, 3-チアゾリジン 650 m g を 10 を 10 を 10 そのでは 10 を 10 を 10 に 10 を 10 に 10 に
- (2)上記化合物 650 mg、HOBT290 mg及びEDC の塩酸塩362 mgをDMF15 mLに懸濁させ、ヒドラジン一水和物 114μ Lを加え、室温にて18 時間攪拌した。DMF を減圧下で留去後、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム

水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥し、減圧下で濃縮した。 残渣をテトラヒドロフラン $50\,\mathrm{mL}$ 及びピリジン $5\,\mathrm{mL}$ に溶解し、氷冷下トリホスゲン $190\,\mathrm{mg}$ を加え、室温にて $2\,\mathrm{Hll}$ 攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより $3-\{(2S,4S)-1-\mathrm{tert}-\mathrm{jh}+\mathrm{jh}$

- (3)上記化合物 104 m g を用い、実施例 257 (3)と同様の手法により表題化合物 80 m g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO- d_{6}) δ 1. 82-2. 32 (5H, m), 2. 80-4. 10 (13H, m), 4. 47-4. 72 (3H, m), 9. 10 (1H, brs), 10. 41 (1H, brs), 11. 86 (1H, brs), 12. 21 (1H, brs).

実施例 2 9 4

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-メチル-5-オキソー4,5-ジヒドロ-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル)ピペリジノ<math>]-2-ピロリジニルカルボニル\}-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成$
- (1) 実施例289 (2) の生成物7.46gをテトラヒドロフラン200mL及びピリジン20mLに懸濁させ、氷冷下トリホスゲン3.0gのテトラヒドロフラン20mL溶液を加え、室温にて18時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより1ーベンジルオキシカルボニルー4ー(5ーオキソー4,5ージヒドロー1,3,4ーオキサジアゾールー2ーイル)ピペリジン5.92gを油状物として得た。
- (2)上記化合物1.02gをDMF15mLに溶解し、炭酸カリウム0.700g及びヨウ化メチル320μLを加え、室温にて15時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水

で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより1-ベンジルオキシカルボニル-4-(4-メチル-5-オキソ-4,5-ジヒドロ-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル) ピペリジン0.900gを油状物として得た。

- (3)上記化合物 8 9 4 m g を 用い、実施例 2 3 2 (5) と同様の手法のより生成した臭化水素塩に 1 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、減圧下で濃縮することにより 4-(4-x+v-5-x+v-4,5-x+v-1) ピペリジン 352 mgを淡黄色固体として得た。
- (4)上記化合物 352 mg及び参考例 12 の表題化合物 550 mgを用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-\text{tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-メチル-5-オキソ-4,5-ジヒドロ-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ $\{-1,3-チアゾリジン402 \text{mg}$ を白色固体として得た。
- (5)上記化合物402mgを用い、実施例257(3)と同様の手法により表題化合物375mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 90-2. 32 (5H, m), 2. 85-4. 05 (13H, m), 3. 29 (3H, s), 4. 47-4. 72 (3H, m), 9. 10 (1H, brs), 10. 45 (1H, brs), 11. 92 (1H, brs).

実施例295

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(4-メトキシカルボニルメチルー5-オキソー4,5-ジヒドロー1,3,4-オキサジアゾールー2-イル)ピペリジノ<math>]-2-ピロリジニルカルボニル\}-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成(1)1-ベンジルオキシカルボニルー4-(5-オキソー4,5-ジヒドロー1,3,4-オキサジアゾールー2-イル)ピペリジン [実施例294(1)の生成物]1.84g及びブロモ酢酸メチル670μLを用い、実施例294(2)と同様の手法により1-ベンジルオキシカルボニルー4-(4-メトキシカル$

ボニルメチルー5ーオキソー4,5ージヒドロー1,3,4ーオキサジアゾール

- -2-イル) ピペリジン2.28gを油状物として得た。
- (2)上記化合物 2. 26 gを用い、実施例 2 3 2 (5)と同様の手法により生成した臭化水素塩に 1 mo 1/L 水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、減圧下で濃縮することにより $4-(4-\text{メトキシカルボニルメチルー5-オキソー4,5-ジヒドロー1,3,4-オキサジアゾールー2-イル)ピペリジン 1. 20 gを油状物として得た。$
- (3)上記化合物 1. 20 g及び参考例 12の表題化合物 1. 24 gを用い、実施例 70 (1)と同様の手法により 3 {(2S, 4S) 1 tert ブトキシカルボニル 4 [4 (4 メトキシカルボニルメチル 5 オキソ 4, 5 ジヒドロ 1, 3, 4 オキサジアゾール 2 イル)ピペリジノ] 2 ピロリジニルカルボニル } 1, 3 チアゾリジン 1. 41 gを淡黄色固体として得た。
- (4)上記化合物904mgを用い、実施例133(2)と同様の手法により表題化合物877mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 90-2. 32 (5H, m), 2. 90-4. 10 (13H, m), 3. 57 (3H, s), 4. 47-4. 74 (3H, m), 4. 64 (2H, s), 9. 10 (1H, brs), 10. 73 (1H, brs), 12. 20 (1H, brs).

- $3-((2S, 4S)-4-\{4-[4-(2-モルホリノエチル)-5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル] ピペリジノ <math>\}-2-$ ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成
- (1) 実施例 294 (1) の生成物 930 m g 及び $4-(2-\rho \Box \Box x f \nu)$ モルホリン塩酸塩 685 m g を用い、実施例 294 (2) と同様の手法により $1-(2-\xi \nu)$ ルボニル $-4-[4-(2-\xi \nu)]$ と同様の手法により $1-(2-\xi \nu)$ ルボニル $-4-(2-\xi \nu)$ とここの $1-(2-\xi \nu)$ とこここの $1-(2-\xi \nu)$ とここの $1-(2-\xi \nu)$ とこの $1-(2-\xi \nu)$ とここの $1-(2-\xi \nu)$ とこの $1-(2-\xi \nu$
- (2)上記化合物696mgを用い、実施例232(5)と同様の手法により生

成した臭化水素塩に1 mo 1 / L 水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、減圧下で濃縮することにより4 - [4 - (2 - モルホリノエチル) - 5 - オキソー4, 5 - ジヒドロー1, 3, 4 - オキサジアゾールー2 - イル] ピペリジン328 m g を油状物として得た。

- (3)上記化合物 318mg及び参考例 12の表題化合物 322mgを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-{4-[4-(2-モルホリノエチル)-5-オキソー4,5-ジヒドロー1,3,4-オキサジアゾールー2-イル] ピペリジノ}-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン <math>606mg$ を油状物として得た。
- (4)上記化合物606mgを用い、実施例258(2)と同様の手法により表題化合物522mgを白色粉末として得た。
- ¹ H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ1. 95-2. 36 (5H, m), 2. 90-4. 15 (25H, m), 4. 47-4. 74 (3H, m), 9. 10 (1H, brs), 10. 64 (1H, brs), 11. 54 (1H, brs), 11. 83 (1H, brs), 12. 02 (1H, brs). 実施例 297
- $3-((2S, 4S)-4-\{4-[5-オキソー4-(3-ピコリル)-4,5-ジヒドロ-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル] ピペリジノ\}-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成$
- (1) 実施例294(1)の生成物0.932g及び3ーピコリルクロリド塩酸塩0.605gを用い、実施例294(2)と同様の手法により1ーベンジルオキシカルボニルー4ー [5-オキソー4-(3-ピコリル)-4,5-ジヒドロ-1,3,4-オキサジアゾールー2ーイル]ピペリジン1.06gを油状物として得た。
- (2)上記化合物 1. 0 1 gを用い、実施例 2 3 2 (5)と同様の手法により生成した臭化水素塩に 1 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、減圧下で濃縮することにより 4 [5 オキソ 4 (3 ピコリル)

) -4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル] ピペリジン 0.17gを淡黄色固体として得た。

- (3)上記化合物 170 m g及び参考例 120表題化合物 187 m gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-((2S,4S)-1-\text{tert-ブトキシカルボニル-4-}\{4-[5-オキソ-4-(3-ピコリル)-4,5-ジヒドロ-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル]ピペリジノ<math>\}$ -2-ピロリジニルカルボニル) -1,3-チアゾリジン 236 m gを白色粉末として得た。
- (4)上記化合物236mgを用い、実施例257(3)と同様の手法により表題化合物204mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 98-2. 36 (5H, m), 2. 93-4. 05 (13H, m), 4. 47-4. 74 (3H, m), 5. 08 (2H, s), 7. 86-7. 89 (1H, m), 8. 30-8. 32 (1H, m), 8. 79 (1H, d, J=5. 1Hz), 8. 85 (1H, s), 9. 10 (1H, brs), 10. 90 (1H, brs), 12. 22 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-tert-ブチル-2H-テトラゾール-5-イル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1) イソニペコチン酸アミド 19.4 g及びトリエチルアミン 42 m L をジクロロメタン 500 m L に溶解し、氷冷下ベンジルオキシクロロカーボネート 24 m L を加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1 ーベンジルオキシカルボニルー 4 ーカルバモイルピペリジン 33.3 gを白色固体として得た。
- (2)上記化合物33.3g及びイミダゾール17.3gをピリジン350mLに溶解し、氷冷下オキシ塩化リン47mLを加え、室温にて3時間攪拌した。反応液に氷冷下飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。

抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより1-ベンジルオキシカルボニルー4-シアノピペリジン20.6gを微黄色油状物として得た。

- (4)上記化合物 $140 \, \text{mg} \, \text{exp} \, \text{J} \text{N} \, 10 \, \text{mL} \, \text{に溶解し、} 10 \, \text{N} \, \text{パラジウム}$ / 炭素 $100 \, \text{mg} \, \text{の存在下}$ 、 $15 \, \text{E} \, \text{Co} \, \text{N}$ 表下室温にて $4 \, \text{時間攪拌した。} \, \text{反応液を 濾過し、濾液を減圧下で濃縮することにより } 4-(2-tert-ブチル-2H アトラゾール-5-イル) ピペリジン <math>85 \, \text{mg} \, \text{を白色固体として得た。}$
- (5)上記化合物 85 mg 及び参考例 12 の表題化合物 117 mg を用い、実施例 70 (1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-\text{tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-\text{tert-ブチル-2H-テトラゾール-5-イル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン192 mg を白色粉末として得た。$
- (6)上記化合物 192 m g を用い、実施例 257 (3)と同様の手法により表題化合物 113 m g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO- d_{6}) δ 1. 67 (9H, s), 1. 95-2. 30 (5H, m), 2. 92-4. 10 (13H, m), 4. 40-

4.73 (3H, m).

実施例 2 9 9

 $3-((2S, 4S)-4-\{4-[1-(4-メトキシフェニル)-1H-テトラゾール-5-イル] ピペリジノ\}-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成$

- (1) イソニペコチン酸19.0gを水150mL及び1,4ージオキサン300mLに溶解し、氷冷下1mo1/L水酸化ナトリウム水溶液150mL及び二炭酸ジーtertーブチル35.3gを加え、室温にて3日間攪拌した。1,4ージオキサンを減圧留去し、残渣に5%硫酸水素カリウムを加え、析出した固体を濾取することにより、1-tertーブトキシカルボニルイソニペコチン酸33.0gを白色固体として得た。

(5)上記化合物 $260 \, \mathrm{mg}$ 及び参考例 $12 \, \mathrm{o}$ 表題化合物 $295 \, \mathrm{mg}$ を用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-((2S,4S)-1-\mathrm{tert}-7)$ キシカルボニルー $4-\{4-[1-(4-メトキシフェニル)-1H-テトラゾールー5-イル] ピペリジノ<math>\}-2-$ ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン $427 \, \mathrm{mg}$ を白色粉末として得た。

- (6)上記化合物 4 2 4 m g を用い、実施例 1 3 3 (2)と同様の手法により表題化合物 3 0 1 m g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1. 95-2. 35 (5H, m), 2. 87-3. 95 (13H, m), 3. 87 (3H, s), 4. 46-4. 73 (3H, m), 7. 19 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 61 (2H, d, J=8. 8Hz), 9. 10 (1H, brs), 10. 70 (1H, brs), 12. 02 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-クロロ-3-ベンゾフラニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1) $4-(5-\rho \Box \Box -3- \ddot \sim)$ ピペリジン380mg及び参考例12の表題化合物404mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-クロロ-3- ベンゾフラニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン697mgを淡黄色粉末として得た。
- (2) 上記化合物 6 9 7 m g を 用い、実施 例 1 3 3 (2) と同様の手法により表題化合物 1 8 2 m g を 褐色粉末として 得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2.00-2.40 (5H, m), 2.90-4.14 (13H, m), 4.49-4.74 (3H, m), 7.35 (1H, dd, J=8.7, 1.8Hz), 7.61 (1H, d, J=8.7Hz), 7.94 (1H, s), 7.99 (1H, s), 9.22 (1H, brs), 10.71 (1H, brs), 12.11 (1H, brs).

実施例301

 $3 - \{(2S, 4S) - 4 - [4 - (2 - ベンズイミダゾリル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル<math>\} - 1$, 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

- (1) エタノール160mLとクロロホルム180mLの混合溶液に、氷冷下塩化アセチル180mLを滴下した。30分間攪拌後、氷冷下1ーベンジルオキシカルボニルー4ーシアノピペリジン [実施例298(2)の生成物] 20.6gのクロロホルム180mL溶液を加え、室温にて18時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮することにより1ーベンジルオキシカルボニルー4ー(エトキシカルボンイミドイル) ピペリジン塩酸塩28.7gを白色固体として得た。
- (2)上記化合物 2.88 g及び 1,2 ーフェニレンジアミン 1.19 gをエタノール 50 m L に溶解し、4時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に 0.5 m o 1/L 水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を 0.2 m o 1/L 塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 1 ーベンジルオキシカルボニルー 4 ー (2 ーベンズイミダゾリル)ピペリジン 2.61 gを淡褐色固体として得た。
- (3)上記化合物 2.50 gをメタノール 50 mLに溶解し、10%パラジウム /炭素 500 m g の存在下、1気圧の水素下室温にて攪拌した。反応液を濾過し 、濾液を減圧下で濃縮することにより 4-(2-ベンズイミダゾリル) ピペリジ ン1.50 gを淡褐色固体として得た。

brs), 10.74 (1H, brs).

(5) 上記化合物 $430 \, \mathrm{mg} \, \mathrm{ex} \, \mathrm{mg} \, \mathrm{$

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 20-2. 57 (5H, m), 2. 95 -4. 07 (13H, m), 4. 47-4. 79 (3H, m), 7. 48-7. 57 (2H, m), 7. 74-7. 83 (2H, m), 9. 14 (1H, brs), 10. 91 (1H, brs), 12. 18 (1H, brs).

実施例302

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ベンズイミダゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

- (1) 1-ベンジルオキシカルボニルー4-(エトキシカルボンイミドイル)ピペリジン塩酸塩 [実施例301(1)の生成物] 2.87 g及び3,4-ジアミノベンゾニトリル [実施例231(1)の生成物] <math>1.46 gを用い、実施例301(2)と同様の手法により1-ベンジルオキシカルボニルー4-(5-シアノー2-ベンズイミダゾリル)ピペリジン2.11 gを淡褐色固体として得た。(2)上記化合物2.11 gを用い、実施例301(3)と同様の手法により4-(5-シアノー2-ベンズイミダゾリル)ピペリジン1.44 gを黄色粉末として得た。
- (3)上記化合物 498mg及び参考例 12の表題化合物 601mgを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー <math>4-[4-(5-シアノ-2-ベンズイミダゾリル)$ ピペリジノ] $-2-ピロリジニルカルボニル} -1,3-チアゾリジン <math>463mg$ を白色固体として得た。
- (4)上記化合物 459 m g に 4 m o 1 / L 塩酸 -1 , 4 ジオキサン 2 . 5 m L を加え、室温下 1 0 日間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 4 1 2 m g を 白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 17-2. 60 (5H, m), 2. 95-4. 10 (13H, m), 4. 45-4. 79 (3H, m), 5. 7 (1H, brs), 7. 73 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 82 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 21 (1H, s), 9. 13 (1H, brs), 10. 97 (1H, brs), 12. 14 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-フルオロ-2-ベンズイミダゾリル)$ ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$,3-チアゾリジン・3 塩酸 塩の合成
- (2) 実施例301(1) の生成物2.87 g及び4ーフルオロー1,2ーフェニレンジアミン [実施例233(1)の生成物] 1.38 gを用い、実施例301(2) と同様の手法により1-ベンジルオキシカルボニルー4-(5ーフルオロー2-ベンズイミダゾリル) ピペリジン2.72 gを黄色固体として得た。
- (2)上記化合物 2. 71 gを用い、実施例 301 (3)と同様の手法により 4 (5 フルオロ 2 ベンズイミダゾリル)ピペリジン 1 . 84 g を茶褐色固体として得た。
- (4) 上記化合物 501 m g を エタノール 5.5 m L に溶解し、4.1 m o 1 / L 塩酸 エタノール 3.7 m L を 加え、室温下 3 日間 攪拌した。 析出した 固体を 濾取することにより表題化合物 391 m g を 白色粉末として 得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 17-2. 55 (5H, m), 2. 93 -4. 10 (13H, m), 4. 45-4. 78 (3H, m), 7. 30-7. 41 (1H, m), 7. 60 (1H, dd, J=8. 6, 2. 1Hz), 7. 7 9 (1H, dd, J=8. 9, 4. 5Hz), 9. 14 (1H, brs), 10

. 96 (1H, brs), 12. 16 (1H, brs).

実施例304

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-シアノ-1-メチル-2-ベンズイミダゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

- (1) 実施例301(1) の生成物1.29 g及び3-アミノー4-メチルアミノベンゾニトリル0.61 gを用い、実施例301(2) と同様の手法により1-ベンジルオキシカルボニルー4-(5-シアノー1-メチルー2-ベンズイミダゾリル) ピペリジン1.03 gを淡褐色固体として得た。
- (2)上記化合物 1.03 gを用い、実施例 301(3)と同様の手法により 4 -(5-2) アノー 1-3 チルー 2-4 マンズイミダゾリル)ピペリジン 0.549 gを黄色固体として得た。
- (3)上記化合物 3 9 6 mg及び参考例 1 2 の表題化合物 4 5 0 mgを用い、実施例 7 0 (1)と同様の手法により 3 { (2 S, 4 S) 1 tert-ブトキシカルボニルー 4 [4 (5 シアノー1 メチルー2 ベンズイミダゾリル)ピペリジノ] 2 ピロリジニルカルボニル} 1, 3 チアゾリジン 3 1 6 mgを白色固体として得た。
- (4)上記化合物313mgを酢酸エチル1mLに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル3mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物298mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 13-2. 43 (5H, m), 2. 97 -3. 35 (5H, m), 3. 42-4. 07 (13H, m), 4. 47-4. 90 (3H, m), 7. 71 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 84 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 19 (1H, s), 9. 14 (1H, brs), 10. 91 (1H, brs), 12. 14 (1H, brs).

実施例305

ジン・3塩酸塩の合成

(1) 実施例301(1) の生成物2.87g及び4ーフルオローN1ーメチルー1,2ーフェニレンジアミン [実施例238(1)の生成物]1.30gを用い、実施例301(2)と同様の手法により1ーベンジルオキシカルボニルー4ー(5ーフルオロー1ーメチルー2ーベンズイミダゾリル)ピペリジン2.83gを茶褐色油状物として得た。

- (2) 上記化合物 2.83 gを用い、実施例 301(3) と同様の手法により 4 -(5-7) ルオロー1ーメチルー2ーベンズイミダゾリル) ピペリジン 1.65 gを褐色固体として得た。
- (3)上記化合物 5 1 3 m g 及び参考例 1 2 の表題化合物 6 0 1 m g を用い、実施例 7 0 (1)と同様の手法により 3 { (2 S, 4 S) 1
- (4)上記化合物373mgを酢酸エチル1mLに溶解し、4mo1/L塩酸-酢酸エチル3.8mLを加え、室温下12時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物226mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 18-2. 43 (5H, m), 2. 97 -3. 37 (5H, m), 3. 60-4. 09 (13H, m), 4. 47-4. 80 (4H, m), 7. 39 (1H, t, J=8. 7Hz), 7. 57 (1H, dd, J=8. 7, 2. 0Hz), 7. 83-7. 92 (1H, m), 9. 14 (1H, brs), 10. 95 (1H, brs), 12. 14 (1H, brs)

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-メチル-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジンの合成
- (1) 実施例301(1) の生成物2.50g及び2-アミノー4-メチルフェノール1.60gを用い、実施例301(2) と同様の手法により1-ベンジル

- (2) 上記化合物 2. 00 gを用い、実施例 301 (3) と同様の手法により 4 (5 メチルー 2 ベンズオキサゾリル) ピベリジン 1. 21 gを緑色固体として得た。
- (3)上記化合物 0.714g及び参考例 12の表題化合物 0.901gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(5-メチルー2-ベンズオキサゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン1.47gを淡緑色固体として得た。
- (4)上記化合物1.47gを4.1mo1/L塩酸-エタノール7mLに溶解し、室温下6時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、ジエチルエーテルから結晶化することにより表題化合物0.601gを白色粉末として得た。
- ¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 52-1. 65 (1H, m), 1. 72 -1. 88 (2H, m), 1. 98-2. 18 (4H, m), 2. 22-2. 3 3 (1H, m), 2. 40 (3H, s), 2. 64-3. 03 (7H, m), 3 . 07 (1H, t, J=6. 2Hz), 3. 58-3. 93 (3H, m), 4. 38-4. 68 (2H, m), 7. 15 (1H, dd, J=8. 3, 1. 3Hz), 7. 48 (1H, d, J=1. 3Hz), 7. 53 (1H, d, J=8. 3 Hz).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-トリフルオロメチルー2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジンの合成
- (1) 実施例301(1) の生成物2.96g及び2-アミノー4-トリフルオロメチルフェノール2.30gを用い、実施例301(2) と同様の手法により

1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-トリフルオロメチル-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジン2.68gを褐色油状物として得た。

- (2)上記化合物 2.68 gを用い、実施例 301(3)と同様の手法により 4 -(5-1) ー (5ートリフルオロメチルー 2ーベンズオキサゾリル) ピペリジン 1.7 4 gを淡緑色油状物として得た。
- (3)上記化合物 0.892g及び参考例 12の表題化合物 0.901gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(5-トリフルオロメチルー2-ベンズオキサゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン1.56gを白色固体として得た。
- (4)上記化合物1.47gを4.1mo1/L塩酸-エタノール7mLに溶解し、室温下16時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、ジエチルエーテルから結晶化することにより表題化合物0.034gを白色粉末として得た。
- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-メトキシカルボニルー2-ベンズオキサゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジンの合成

実施例308

(1) 実施例301(1) の生成物5.92 g及び3-アミノー4ーヒドロキシ 安息香酸メチル4.34 gを用い、実施例301(2) と同様の手法により1-ベンジルオキシカルボニルー4ー(5-メトキシカルボニルー2-ベンズオキサ ゾリル) ピペリジン5.44 gを微赤色固体として得た。

(2)上記化合物 2.02gを用い、実施例 301(3)と同様の手法により 4 -(5- メトキシカルボニル-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジン 1.40gを淡黄色固体として得た。

- (3) 上記化合物 0.858 g及び参考例 12の表題化合物 0.901 gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(5-メトキシカルボニルー2-ベンズオキサゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン1.48 gを白色固体として得た。
 - (4)上記化合物1.47gをメタノール2mLに溶解し、5.6mo1/L塩酸ーメタノール2.5mLを加え、室温下14時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をHPLCで精製し、ジエチルエーテルから結晶化することにより表題化合物0.080gを白色粉末として得た。
 ¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ1.56-1.67 (1H, m), 1.74-1.89 (2H, m), 2.03-2.24 (4H, m), 2.32-2.4 3 (1H, m), 2.72-3.12 (8H, m), 3.48-3.73 (1H, m), 3.88 (3H, s), 3.96-4.08 (1H, m), 4.42-4.72 (2H, m), 5.3 (1H, brs), 7.82 (1H, d, J=8.5Hz), 8.00 (1H, dd, J=8.5, 1.7Hz), 8.24 (1H, d, J=1.7Hz).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-エトキシカルボニルー2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジンの合成
- (1) 実施例 301 (1) の生成物 25.0 g及び 3- アミノー4- ヒドロキシ 安息香酸エチル 18.8 gを用い、実施例 301 (2) と同様の手法により 1- ベンジルオキシカルボニルー4- (5- エトキシカルボニルー2- ベンズオキサ

ゾリル) ピペリジン20.0gを白色固体として得た。

(2)上記化合物 10.2g を用い、実施例 301(3) と同様の手法により 4 - (5-x) キャンカルボニルー 2- ベンズオキサゾリル) ピペリジン 7.05g を白色固体として得た。

- (3)上記化合物 4.0 4 g及び参考例 1 2 の表題化合物 4.0 3 gを用い、実施例 7 0 (1)と同様の手法により 3 {(2S, 4S) 1 tert ブトキシカルボニル 4 [4 (5 エトキシカルボニル 2 ベンズオキサゾリル)ピペリジノ] 2 ピロリジニルカルボニル } 1,3 チアゾリジン 7.5 6 gを白色粉末として得た。
- (4)上記化合物 2.24 gをジクロロメタン 4 m L 及びトリフルオロ酢酸 2 m L に溶解し、室温で 15 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。 残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、ジエチルエーテルから結晶化することにより表題化合物 1.18 gを白色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ1. 41 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 6 5-2. 45 (8H, m), 2. 94-3. 16 (9H, m), 3. 63-3. 98 (3H, m), 4. 40 (2H, q, J=7. 2Hz), 4. 44-4. 6 8 (2H, m), 7. 51 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 07 (1H, d d, J=8. 7, 1. 8Hz), 8. 39 (1H, d, J=1. 8Hz). 実施例 310

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-カルボキシ-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-エトキシカルボニル-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1, 3-チアゾリジン [実施例309(3)の生成物] 4. 51 gをエタノール16 m L 及び水8 m L に溶解し、水酸化リチウム一水和物6 78 m g を加え、室温で3. 5 時間攪拌した。反応液を水で希釈し、1 m o

1/L塩酸を加えpHを7とし、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-カルボキシ-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジノ]ー2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジン3. 45 gを白色粉末として得た。

(2)上記化合物786mgを用い、実施例167(2)と同様の手法により表題化合物689mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 10-2. 45 (5H, m), 2. 88 -4. 12 (13H, m), 4. 45-4. 81 (3H, m), 7. 82 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 02 (1H, dd, J=8. 7, 1. 5Hz), 8. 24 (1H, d, J=1. 5Hz), 9. 20 (1H, brs), 10. 4 5 (1H, brs), 11. 90 (1H, brs), 13. 15 (1H, brs).

実施例311

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-カルバモイル-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジンの合成

(1) $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-カルボキシ-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1, 3-fアゾリジン [実施例 3 10 (1) の生成物] 1. 06 gをテトラヒドロフラン 5 mLに溶解し、氷冷下トリエチルアミン 0. 279 m L及びクロロ炭酸イソブチル 0. 263 mLを加え、室温で 3 0分間攪拌した。反応液に 7 mo 1 / Lアンモニアーメタノール溶液 1 mLを加え、室温にて 1 5時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-カルバモイル-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1, 3-チアゾリジン 3 45 mgを白色粉末として得た。

(2)上記化合物335mgをジクロロメタン0.5mL及びトリフルオロ酢酸0.5mLに溶解し、室温で7.5時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより表題化合物75mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 1. 65-1. 78 (1H, m), 1. 95-2. 47 (8H, m), 2. 85-3. 19 (8H, m), 3. 62-3. 75 (1H, m), 3. 77-3. 98 (2H, m), 4. 47-4. 67 (2H, m), 5. 88 (1H, brs), 6. 18 (1H, brs), 7. 54 (1H, d, J=9.6Hz), 7. 87 (1H, dd, J=9.6, 1.5Hz), 8 . 11 (1H, d, J=1.5Hz).

実施例312

 $3-((2S,4S)-4-\{4-[5-(N-メチルカルバモイル)-2-ベンズオキサゾリル] ピペリジノ<math>\}-2-$ ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジンの合成

- (1) 実施例 3 1 0 (1) の生成物 1. 0 6 g及び 3 0 % メチルアミンーエタノール溶液 1 m L を用い、実施例 3 1 1 (1) と同様の手法により 3 ((2 S, 4 S) 1 t e r t ブトキシカルボニルー 4 $\{4$ $\{5$ (N メチルカルバモイル) 2 ベンズオキサゾリル $\{7$ ピペリジノ $\{7\}$ 2 ピロリジニルカルボニル) 1, $\{7\}$ 3 チアゾリジン $\{7\}$ 2 5 gを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物669mgを用い、実施例311(2)と同様の手法により表題化合物386mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 1. 62-1. 78 (1H, m), 1. 92-2 . 38 (8H, m), 2. 87-3. 20 (11H, m), 3. 63-3. 74 (1H, m), 3. 75-3. 97 (2H, m), 4. 47-4. 67 (2H, m), 6. 35 (1H, brs), 7. 51 (1H, d, J=8. 5Hz), 7 . 81 (1H, dd, J=8. 5, 1. 7Hz), 8. 04 (1H, d, J=1 . 7Hz).

 $3-((2S, 4S)-4-\{4-[5-(N, N-ジメチルカルバモイル)-2-ベンズオキサゾリル] ピペリジノ<math>\}-2-$ ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

- (1) 実施例 310 (1) の生成物 1.36 g及びジメチルアミン塩酸塩 0.2 44 gをDMFに溶解し、トリエチルアミン 0.42 mL、HOBT 0.457 g及び ED Cの塩酸塩 0.572 gを加え、室温にて 1.5 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより $3-((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-{4-[5-(N,N-ジメチルカルバモイル)-2-ベンズオキサゾリル] ピペリジノ} <math>-2-$ ピロリジニルカルボニル) -1, 3-チアゾリジン 0.786 gを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物760mgを用い、実施例167(2)と同様の手法により表題化合物634mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 13-2. 46 (5H, m), 2. 84 -4. 10 (19H, m), 4. 41-4. 79 (3H, m), 7. 43 (1H, dd, J=1. 5, 8. 4Hz), 7. 75-7. 78 (2H, m), 9. 18 (1H, brs), 10. 63 (1H, brs), 12. 05 (1H, brs).

実施例 3 1 4

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$, 3-チアゾリジンの合成
- (1) 実施例301(1) の生成物2.88 g及び3-アミノー4ーシアノフェノール1.47 gを用い、実施例301(2) と同様の手法により1ーベンジルオキシカルボニルー4ー(5ーシアノー2ーベンズオキサゾリル) ピペリジン2.43 gを淡褐色粉末として得た。
- (2) 上記化合物 2. 43 gを用い、実施例 301 (3) と同様の手法により 4 -(5-2)

として得た。

(3)上記化合物 409 m g 及び参考例 12 の表題化合物 450 m g を用い、実施例 70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-シアノ-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ] <math>-2-$ ピロリジニルカルボニル $\}-1$, 3-チアゾリジン 230 m g を 白色固体として得た。

(4)上記化合物226mgを酢酸エチル1mLに溶解し、4mo1/L塩酸一酢酸エチル1.1mLを加え、室温下18時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、酢酸エチルから結晶化することにより表題化合物869mgを白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 5 3-1. 6 5 (1 H, m), 1. 7 3 -1. 9 0 (2 H, m), 2. 0 4-2. 2 4 (4 H, m), 2. 2 7-2. 3 7 (1 H, m), 2. 6 8-3. 1 2 (8 H, m), 3. 6 0-3. 9 8 (3 H, m), 4. 4 0-4. 6 9 (2 H, m), 7. 8 4 (1 H, dd, J=8. 4, 1. 4 Hz), 7. 9 2 (1 H, d, J=8. 4 Hz), 8. 3 2 (1 H, d, J=1. 4 Hz).

実施例315

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-メトキシー2-ベンズオキサゾリル)$ ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル $\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸 塩の合成

- (1) 実施例301(1) の生成物5.11g及び3-アミノー4-メトキシフェノール2.72gを用い、実施例301(2) と同様の手法により1-ベンジルオキシカルボニルー4-(5-メトキシー2-ベンズオキサゾリル) ピペリジン4.35gを橙色油状物として得た。
- (2) 上記化合物 4. 25 gを用い、実施例 301 (3) と同様の手法により 4 -(5- メトキシー 2- ベンズオキサゾリル) ピペリジン 2. 47 gを赤茶褐色

固体として得た。

(3)上記化合物 0.767g及び参考例 12の表題化合物 0.901gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(5-メトキシー2-ベンズオキサゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 1.38gを白色固体として得た。

- (4) 上記化合物 1. 3 7 gをエタノール 4 m L に溶解し、 4. 1 m o 1 / L 塩酸ーエタノール 6. 5 m L を加え、室温下 1 6 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣をエタノール 1 0 m L から結晶化することにより表題化合物 0. 9 5 3 gを白色粉末として得た。
- ¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 12-2. 43 (5H, m), 2. 90 -4. 07 (16H, m), 4. 45-4. 77 (3H, m), 6. 97 (1H, dd, J=8. 9, 2. 5Hz), 7. 28 (1H, d, J=2. 5Hz), 7. 60 (1H, d, J=8. 9Hz), 9. 14 (1H, brs), 10. 67 (1H, brs), 12. 03 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-ベンゾチアゾリル) ピペリジノ]-2-$ ピロリジニルカルボニル $\}-1$,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
- (1) 実施例 301 (1) の生成物 5.74 g及び 2- アミノチオフェノール 2.3 m L を用い、実施例 301 (2) と同様の手法により 4- (2- ベンゾチア ゾリル) -1- ベンジルオキシカルボニルピペリジン 3.76 g を黄色固体として得た。
- (2)上記化合物986mg及びチオアニソール1.0mLをトリフルオロ酢酸10mLに溶解し、室温下11時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより4-(2-ベンゾチアゾリル)ピペリジン0.299gを白色固体として得た。
- (3)上記化合物297mg及び参考例12の表題化合物409mgを用い、実

施例70(1) と同様の手法により $3-\{(2S,4S)-4-[4-(2-ベンゾチアゾリル)$ ピペリジノ] -1 - t e r t - ブトキシカルボニルー2 - ピロリジニルカルボニル $\}$ - 1, 3 - チアゾリジン625 mg を白色固体として得た $:^1$ H - NMR $(CDC1_3)$ $\delta1$. 41(4.5H,s), 1.46(4.5H,s), 1.82-2.06(3H,m), 2.14-2.32(4H,m), 2.39-2.52(1H,m), 2.78-3.21(6H,m), 3.32(1H,t,J=10.0Hz), 3.63-4.12(3H,m), 4.332(1H,t,J=10.0Hz), 3.63-4.12(3H,m), 4.332(1H,t,J=10.0Hz), 3.63-4.12(3H,m), 4.332(1H,t,J=10.0Hz), 3.63-4.12(3H,m), 4.332(1H,t,J=10.0Hz), 3.63-4.12(3H,m), 3.632-4.12(3H,m), 3.6322-4.12(3H,m), 3.6322-4.12(3H,m),

- (4)上記化合物621mgを1.1mo1/L塩酸-メタノール6mLに溶解し、室温下2日間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣をエタノール6mLから結晶化することにより表題化合物423mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 16-2. 46 (5H, m), 2. 94 -3. 36 (5H, m), 3. 40-4. 08 (8H, m), 4. 47-4. 78 (3H, m), 7. 44 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 52 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 99 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 11 (1H, d, J=7.8Hz), 9. 13 (1H, brs), 10. 82 (1H, brs), 12. 14 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-[4-(5-トリフルオロメチルー2-ベンゾチアゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}-1$,3-チアゾリジンの合成
- (1) 実施例301(1) の生成物2.96g、2-Pミノー4-トリフルオロメチルチオフェノール塩酸塩2.99g及びトリエチルアミン1.8mLをエタノール60mLに溶解し、4時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に0.5mo1/L水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を0.5mo1/L塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水

で順次洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-トリフルオロメチル-2-ベンゾチアゾリル)ピペリジン1.75gを淡黄色油状物として得た。

- (2)上記化合物 1. 74 gを 30%臭化水素-酢酸溶液 8 m L に溶解し、室温下 1時間攪拌した。反応液にジエチルエーテル $10 \, \text{m} \, \text{L}$ を加え、析出した固体を濾取した。析出した固体に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより 4-(5-1) フルオロメチル -2-(3-1) プロングチアゾリル)ピペリジン -2-(3-1) の -2-(3-1) の -2-(3-1) で -3-(3-1) で -3-
- (3) 上記化合物 0.923 g及び参考例 12の表題化合物 0.901 gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-[4-(5-トリフルオロメチルー2-ベンゾチアゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン1.60 gを白色固体として得た。
- (4)上記化合物 1.60gを4.1mol/L塩酸ーエタノール7mLに溶解し、室温下2日間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、ジエチルエーテルから結晶化することにより表題化合物 0.848gを白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 52-1. 65 (1H, m), 1. 72 -1. 88 (2H, m), 2. 04-2. 20 (4H, m), 2. 22-2. 3 3 (1H, m), 2. 67-3. 23 (8H, m), 3. 58-3. 92 (3H, m), 4. 40-4. 70 (2H, m), 7. 74 (1H, dd, J=8. 4, 1. 5Hz), 8. 31 (1H, d, J=1. 5Hz), 8. 34 (1H, d, J=8. 4Hz).

実施例318

 $3-\{(2S,4S)-4-[4-(6-フルオロ-3-ベンズ [d] イソキサ$

ゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

- (1) 4-(6-7)ルオロー3-ベンズ [d] イソキサゾリル)ピペリジン0.5 4 g及び参考例 1 2 の表題化合物 0.6 1 4 gを用い、実施例 7 0 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(6-7)ルオロ-3-ベンズ [d] イソキサゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン1.0 1 gを白色粉末として得た。
- (2)上記化合物 1.00 g を用い、実施例 133 (2)と同様の手法により表題化合物 0.38 g を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (500MHz, DMSO- d_{6}) δ 2. 05-2. 46 (5H, m), 2. 92-4. 20 (13H, m), 4. 49-4. 73 (3H, m), 7. 32-7. 36 (1H, m), 7. 72-7. 74 (1H, m), 8. 20 (1H, brs), 9. 10 (1H, brs), 10. 60 (1H, brs), 12. 22 (1H, brs).

- $3-\{(2S,4S)-4-\{2-[(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ]エチル\}アミノ-2-ピロリジニルカルボニル\}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成$
- (1) N-(5-シアノ-2-ピリジル) エチレンジアミン 0.656g及び参考例 12の表題化合物 1.20gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-{2-[(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ]エチル} アミノ-2-ピロリジニルカルボニル -1,3-チアゾリジン 1.46gを白色固体として得た。
- (2)上記化合物656mgを酢酸エチル4mLに溶解し、4mo1/L塩酸一酢酸エチル4mLを加え、室温下12時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物666mgを白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 03-2. 19 (1H, m), 2. 87

-2. 98 (1H, m), 3. 06 (1H, t, J=6. 5Hz), 3. 10-3. 25 (3H, m), 3. 45-4. 10 (7H, m), 4. 47-4. 74 (3H, m), 6. 67 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 76 (1H, dd, J=8. 9, 2. 2Hz), 8. 03 (1H, brs), 8. 46 (1H, d, J=2. 2Hz), 8. 96 (1H, brs), 9. 96 (2H, brs), 10. 64 (1H, brs).

実施例320

 $3-[(2S, 4S)-4-(N-アセチル-N-{2-[(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ]エチル}アミノ)-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成$

- (1) $3-\{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニルー4-\{2-[(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ]エチル\}アミノ-2-ピロリジニルカルボニル<math>\}$ -1, 3- チアゾリジン [実施例 3 19 (1) の生成物] 8 00 m g とトリエチルアミン 0. 4 2 m L をジクロロメタン 20 m L に溶解し、氷冷下塩化アセチル 0. 1 8 m L を加え、室温下で 5 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより $3-[(2S,4S)-4-(N-アセチル-N-\{2-[(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ]エチル<math>\}$ アミノ) -1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル<math>]-1, 3- チアゾリジン 7 8 6 m g を白色固体として得た。
- (2)上記化合物380mgを酢酸エチル3mLに溶解し、4mo1/L塩酸ー酢酸エチル1mLを加え、室温下3時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物314mgを白色粉末として得た。
- ¹ H-NMR (DMSO- d_6) δ 1. 95-2. 10 (4H, m), 2. 62 -2. 80 (1H, m), 3. 00-3. 90 (11H, m), 4. 28-4. 77 (4H, m), 6. 64 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 8, 2. 2Hz), 7. 95 (1H, brs), 8. 35 (1H)

, brs) , 8. 42 (1 H, d, J=2. 2 Hz) , 9. 96 (1 H, brs) .

なお、上記実施例で得られた化合物の構造を表1~40にまとめて示す。

	V			
HN—VZ				
実施例番号	x	Υ	Z	塩
1	ОН 1	CH₂	CN	CF ₃ CO ₂ H
2	OH :	CH ₂	CN	HCI
3	NH ₂	CH ₂	CN	2HCI
4	HN	CH ₂	CN	CF₃CO₂H
5	HN NO2	CH₂	CN	HCI
6	HN CN	CH ₂	CN	HCI
7	HN	CH ₂	CN	HCI
8	HN NO ₂	CH₂	CN	HCI
9	F CN	CH ₂	CN	HCI
1 0	NC Br	CH ₂	CN	HCI
1 1	HN CN	CH₂	CN	HCI

	×			
HN Z				
実施例番号	x	Υ .	Z	塩
1 2	HN CI	CH ₂	CN	нсі
1 3	F CN HN F	CH ₂	CN	HCI
1 4	HN CF ₃	CH ₂	CN	CF₃CO₂H
1 5	HN NO ₂	CH ₂	CN	CF₃CO₂H
1 6	HUCN	CH ₂	CN	HCI
1 7	HNCN	CH ₂	CN	CF₃CO₂H
1 8	HN	CH ₂	CN	2HCl
1 9	HN	CH ₂	CN	2HCl
2 0	HN CF ₃	CH ₂	CN	2CF ₃ CO ₂ H
2 1	NNO ₂	CH ₂	CN	2HCl

表3

				
HN Z				
実施例番号	x	Υ	Z	塩
2 2	HN NO ₂	CH ₂	CN	CF₃CO₂H
2 3	HN CI	CH ₂	CN	HCI
2 4	HNNN	CH ₂	CN	HCI
2 5	HN N CF3	CH ₂	CN	HCI
2 6	HNO	CH ₂	CN	нсі
2 7	HÑ	CH₂	CN	нсі
2 8	HŅ	CH ₂	GN	2HCl
2 9	HN NO ₂	CH ₂	CN	2HCI
3 0	HN	CH ₂	CN	2HCl
3 1	HNCN	CH ₂	CN	2HCl
3 2	N	CH ₂	CN	2HCI

	X				
HN Z					
実施例番号	x	Υ	z	塩	
3 3	N CN) ₂	CH ₂	CN	2HCl	
3 4	HN	CH ₂	CN	3CF₃CO₂H	
3 5	HN	CH ₂	CN	2CF₃CO₂H	
3 6	HN	CH ₂	CN	2HCI	
3 7		CH ₂	CN	2HCl	
3 8	N N	CH ₂	CN	2HCl	
3 9	EtO ₂ C N CO ₂ Et	CH ₂	CN	2HCl	
4 0	HN	CH ₂	CN	HCI	
4 1	HÄ	CH₂	CN	нсі	
4 2	HŅ	CH₂	CN	нсі	
4 3	HN CF ₃	CH ₂	CN	нсі	

Y				
HN Z				
実施例番号	x	Υ	Z	塩
4 4	HN	CH ₂	CN	HCI
4 5	HN	CH ₂	CN	2CF₃CO₂H
4 6	HŅ	CH ₂	CN	2CF₃CO₂H
4 7	HN NH ₂	CH ₂	CN	2HCi
48	HNODE	CH ₂	CN	CF₃CO₂H
4 9	Q N	CH ₂	CN	2HCl
5 0	O NH ₂	CH ₂	CN	2HCI
5 1	Q N	CH ₂	CN	2HCl
5 2	O N	CH ₂	CN	2HCl
5 3	NH ₂	S	Н	2HCl

衣 0				
HN Y				
実施例番号	X	Υ	Z	塩
5 4	HN	S	Н	HCI
5 5	HN NO2	S	Н	HCI
5 6	HN SO ₂ Me	S	Н	HCI
5 7	NC HN	S	Н	HCI
5 8	HN	Š	Н	2HCI
5 9	HNCN	s	Н	HCI
6 0	HNCI	s	Н	HCI
6 1	HNO	S	Н	HCI .
6 2	HN	s	Н	2HCI
6 3	HN	s	Н	2HCI
6 4	N CN	S	Н	2HCl

1X 1				
HN X				
実施例番号	X	Υ	Z	塩
65	N OMe	S	Н	знсі
66		S	н	-
67	OCN	S	Н	-
68	HN	s	н	2HCl
69	HN NH ₂	S	Н	HCI
. 70	HN	S	Н	2HCl
71	HNCI	S	Н	2HCl
72	CI CN	S	Н	HCI
73	HNCI	S	Н	2HCl

表8

HN Z				
実施例番号	X	Υ	Z	塩
74	HN	S	Н	2HCl
75	HN N CF ₃	Ø	Н	2HCl
76	HN CN	Ø	Н	HCI
77	HN N CN	S	Н	HCI
78	HNCN	S	Н	2HCI
79	HN CF ₃	S	Н	2HCI
80	N CN 2	S	Н	2HCI
81	HN NWNH	S	Н	знсі
82	NC N N	S	Н	HCI
83		S	Н	HCI
84		S	н	2HCI

表 9

HN N Z				
実施例番号	Х	Υ	Z	塩
85		CH₂	Н	2HCI
86	NO ₂	S	Н	HCI
87	NO ₂	· S	Н	2HCI
88	OMe	S	н	2HCI
89	ОН	S	Н	2HCI
90		S	Н	2HCI
91		S	Н	2HCl
92	F N	S	Н	2HCI
93	CI	S	Н	HCI
94	Br Br	S	Н	HCI

表10

HN Z				
実施例番号	Х	Y	Z	塩
95		S	Н	HCI
96		S	H	2CF ₃ CO ₂
97		S	н	2HCI
98	NC NC	S	Н	HCI
99	NC	S	Н	2HCl
100	NC NC	S	Н	2HCI
101	NC N	S	Н	2HCl
102	NC NC OH	S	Н	2HCI
103	NC N CO₂H	S	Н	CF₃CO₂H
104	NC NC CO ₂ Et	S	Н	2HCl
105	NC Y Y O	S	Н	2HCl

表11

HN Z				
実施例番号	X	Υ	Z	塩
106	NC NC O	S	Н	2HCl
107	NC NC CO₂H	S	Н	2CF₃CO₂H
108	H ₂ NOC N CO ₂ H	S	Н	2CF₃CO₂H
109	NC NC CONH₂	S	Н	2HCl
110	HN	S	Н	-
111	HN	S	Н	HCI
112	O NO ₂	S	Н	HCI
113	HŅ	S	Н	HCI
114	HN NO ₂	S	Н	HCI
115	HN CF ₃	S	Н	HCI

表 1 2

HN Z				
実施例番号	Χ	Υ	Z	塩
116	NC N CN	, S	Н	HCI
117	NC N N	S	Н	HCI
118		Ø	Н	CF₃CO₂H
119	NO ₂	S	Н	CF₃CO₂H
120	HN	S	Н	CF₃CO₂H
121	HN N CN	S	Н	-
122	O ₂ HN	S	Н	HCI
123	HN S CN	S	Н	HCI
124	NC NC CN	S	Н	HCI
125	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	s	н	2HCl

表13

X 1 0				
HN Z				
実施例番号	· X	Υ	Z	塩
126	o N	S	Н	2HCI
127	\(\bigvar_{\bigvar}\)	s	Н	2HCI
128	N OH	S	Н	знсі
129		S	Н	2CF ₃ CO ₂
130		S	Н	2HCI
. 131		S	Н	2HCI
132		S	Н	2HCI
133		S	Н	2HCl
134		S	Н	2HCI

表14

衣 1 4 		····	·····	
HN				
実施例番号	Х	Υ	Z	塩
135	OMe	S	н	2HÇI
136		S	Н	2HCI
137		S	Н	2HCI
138	Z.	S	Н	2HCI
139	CI	S	Н	2HCl
140	CI CF ₃	S	Н	2HCl
141		S	Н	2HCl
142		S	Н	2HCl

表15

	X			
HN				
実施例番号	X	Y	Z	塩
143	N S	S	Н	2HCl
144		S	Н	знсі
145		S	Н	2HCl
146	N Br	S	Н	3HCI
147	O NH	S	н	2HCl
148		S	Н	ЗНСІ
149	H NO ₂	S	Н	знсі
150	N CF3	S	Н	знсі
151	N CI	S	Н	3HCl

表 16

HN Z					
実施例番号	X	Υ	Z	塩	
152	N CN	S	Н	знсі	
153		S	Н	знсі	
154	OH	S	Н	2CF₃CO₂H	
155	F CO ₂ Et	S	Н	2HCl	
156	HN NO ₂	S	Н	знсі	
157	NO ₂	S	Н	2HCI	
158	CN NO ₂	S	Н	2HCI	
159	N N	s	Н	знсі	

表17

	-				
HN Z					
実施例番号	X	Υ	Z	塩	
160		S	Н	знсі	
161		CH₂	Н	знсі	
162		S	Н	знсі	
163		S	Н	знсі	
164	N CN	S	Н	знсі	
165	CF ₃	S	Н	знсі	
166	OMe	S	Н	знсі	
167	N OH	S	Н	знсі	

表18

Γ					
HN Z					
実施例番号	X	Υ	Z	塩	
168	N NO ₂	S	Н	2HCI	
169	NO ₂	S	Ή	знсі	
170	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	S	Н	знсі	
171	N Ci	S	Н	2HCl	
172	N CI	S	Н	знсі	
173	CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	S	Н	знсі	
174	N Br	S	Н	знсі	
175	N CN CN	S	Н	знсі	

表19

K I 9				
HN Z				
実施例番号	X	Υ	Z	塩
176		S	Н	знсі
177		S	I	знсі
178	NO ₂	S	Н	2HCI
179		S	Н	знсі
180		S	Н	знсі
181	N CN	S	Н	знсі
182	N CN	CH₂	Н	знсі

表20

HN Z				
実施例番号	X	Υ	Z	塩
183	N CN CN	S	Н	знсі
184	CF ₃	S	Н	2HCI
185	· NO2	S	Н	2HCI
186	NO ₂	CH ₂	Н	знсі
187	CI	S _.	Н	знсі
188		S	Н	знсі
. 189		S	Н	знсі
190		S	Н	знсі

表 2 1

22 2 1					
HN Z					
実施例番号	Х	Υ	Z	塩	
191	CF ₃ Z	S	Н	2HC	
192		S	Н	знсі	
193	N S	S	Н	знсі	
194	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	S	Н	2HC	
195	NO ₂	S	Н	2HC	
196	NO ₂	S	Н	2HCI	
197	CF ₃	S	Н	3НСІ	

表 2 2

HN-VZ				
実施例番号	Х	Υ	Z	塩
198	OH NOH	S	Н	знсі
199	O table	S	Н	2HCI
200	N CO ₂ Me	S	Н	2HCI
201		S	Н	2HCI
202		Ø	Н	2HCl
203		S	Н	2HCI
204		S	Н	2HCI
205		S	Н	знсі

表 2 3

X 1 0				
HN Z				
実施例番号	X	Υ	Z	塩
206	N CO ₂ Et	S	Н	4HCI
207	NO ₂	S	Н	2HCI
208	CF ₃	S	Н	знсі
209	N CN	S	Н	знсі
210		S	Н	знсі
211	N CO ₂ Et	S	Н	знсі
212	N CO ₂ H	S	Н	знсі

表 2 4

HN Z				
実施例番号	Х	Υ	Z	塩
213	CONH ₂	S	H	знсі
214	Z Z J III.	S	Н	знсі
215	N CF ₃	S	Н	знсі
216	CO ₂ Et	S	Н	знсі
217	CO ₂ H	S	Н	знсі
218	CONH ₂	S	Н	знсі
219	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	S	Н	знсі

表 2 5

HN X					
実施例番号	X	Υ	Z	塩	
220		S	Н	знсі	
221		S	Н	знсі	
222		S	Н	знсі	
223	N Bu	S	Н	знсі	
224		S	Н	зНСІ	
225		S	Н	знсі	
226		S	Н	знсі	

表 2 6

48 4 0				•	
HN—Z					
実施例番号	X	Υ	Z	塩	
227	S N CN	S	Н	зНСі	
228		S	Н	знсі	
229		S	Н	знсі	
230	N H N N N N N N N N N N N N N N N N N N	S	Н	2HCI	
231	N N H	S	H	знсі	
232	CF ₃	S	Н	3HBr	
233	N N H	S	Н	3HBr	

表 2 7

1 1					
HN—Z					
実施例番号	X	Y	Z	塩	
234	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	S	Н	3HBr	
235	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	S	Н	3HCl	
236		S	Н	знсі	
237	CF ₃	Ø	Н	зНСі	
238	E N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Ø	Н	3HCI	
239	CN NO	S	Н	2HCI	

表 2 8

	Y				
HN—Z					
実施例番号	Х	Υ	Z	塩	
240	CN N S	S	Н	2HCI	
241	N S CN	S	Н	2HCI	
242	N CF ₃	S	Ι	2HCI	
243	N OMe	S	Н	знсі	
244	N S O'Pr	S	Н	зНСІ	
245	NO ₂	S	Н	2HCI	

表 2 9

HN—N—Z					
実施例番号	Х	Υ	Z	塩	
246	N N S NO ₂	S	Н	2HCI	
247	N S	S	H ·	2HCI	
248	N S	S	Н	3HCI	
249	N S CI	S	Н	зНСі	
250		S	Н	знсі	
251	N N N	S	Н	знсі	

表 3.0

HN Z					
実施例番号	Х	Υ	Z	塩	
252		Ø	Н	зНСІ	
253	N-O CN	S	Н	знсі	
254	N-O N OMe	S	Н	знсі	
255	N-S	S	Н	1.5(CO ₂ H	
256	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	S	Н	знсі	
257	N CO ₂ Et	S	Н	знсі	
258	N CO ₂ H	S	Н	знсі	

表 3 1

X 0 1					
HN Z					
実施例番号	Х	Υ	Z	塩	
259		S	Н	знсі	
260	β Z Z Z Z Z I I I I	S	Н	2HCI	
261	N CF ₃	S	Н	2HCl	
262	CO ₂ Me	S	Н	зНСі	
263	CONH ₂	S	Н	знсі	
264	EtO ₂ C N	S	Н	знсі	

表 3 2

12 0 4					
HN— N—Z					
実施例番号	Х	Υ	Z	塩	
265		S	Н	знсі	
266		Ø	H	знсі	
267	NH ₂	S	Н	знсі	
268		S	Н	знсі	
269	Character Services	S	Н	2HCI	
270	CF ₃	S	Н	2HCI	

表 3 3

7					
X HN Z					
実施例番号		Υ	Z	塩	
271	X CF ₃ N CF ₃	S	Н	2HCI	
272	CF ₃ Z OMe	S	Н	знсі	
273	CF ₃	S	Н	2HCI	
274	CF ₃ OMe	S	Н	2HCl	
275	CF Z F	S	Н	2HCI	
276	CF® Z-C	S	H	2HCI	

表 3 4

	X				
HN Z					
実施例番号	Х	Υ	Z	塩	
277	X CF ₃	S	Н	2HCl	
278	N CN	S	Н	знсі	
279	N N CI	S	Н	знсі	
280	N Br	S	Н	зНСІ	
281		S	Н	знсі	
282	CF ₃ Z	S	Н	-	

表 3 5

12 0 0			·	_
HN—Z				
実施例番号	Х	Υ	Z	塩
283		S	Н	3НС!
284	CN	S	Н	2HCI
285		S	Н	2HCI
286	CO₂Me	S	Н	2HCI
287	NO ₂	S	Н	2HCI
288		S	Н	2HCI
289	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	S	Н	2HCI

表 3 6

HN— N—Z				
実施例番号	Х	Υ	Z	塩
290	N-N-CI	S	Н	2HCI
291	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	S	Н	знсі
292	N-N-N-N	S	Н	знсі
293	N O O O	S	H	2HCI
294		S	Н	2HCI
295	CO ₂ Me	S	Н	2HCI

表 3 7

表 3 1				
HN—Z				
実施例番号	X	Υ	Z	塩
296	N-N-N-O	S	Н	знсі
297	N-N-O-O	S	Н	знсі
298	N N-tBu	S	Н	2HCI
299	N, N, N N OMe	S	Н	2HCl
300	N CI	S	Н	2HCl
301	HZZ	S	Н	знсі

表 3 8

衣 3 0				
HN—Z				
実施例番号	X	Υ	Z	塩
302	HN	S	Н	3HCI ,
303	HN N	S	Н	знсі
304		Ø	Н	знсі
305	F	S	Н	знсі
306		S	Н	~
307	CF ₃	S	Н	-

表 3 9

衣 3 9				
HN Z				
実施例番号	X	Υ	Z	塩
308	CO ₂ Me	S	H	-
309	CO ₂ Et	S	Н	-
310	CO ₂ H	S	Н	2HCI
311	CONH ₂	S	Н	-
312	CONHMe	S	Н	-
313	CONMe ₂	S	Н	2HCI

表 4 0

衣 4 0				
, Y N Z				
実施例番号	X	Υ	Z	塩
314	CN	Ø	Н	-
315	OMe	·	Н	2HCl
316	S Z	S	H	2HCl
317	S CF ₃	S	Н	-
318	N-O -	S	Н	2HCl
319	HN CN	S	Н	знсі
320	O H N CN	S	Н	2HCl

本発明の化合物は以下に示す実験例1により、強力なDPP-IV阻害活性を示した。

実験例1 (血漿DPP-IV阻害活性)

蛍光アッセイ法により、ヒト及びラットの血漿DPP-IV阻害活性を測定した。DPP-IV特異的な蛍光基質としてG1y-Pro-MCA(ペプチド研)を用い、種々濃度の被験物質を含む下記組成の反応液を室温で60分間インキュベーションし、計測(SPECTRA FLUOR、TECAN社)される蛍光強度(Exitation 360 nm/Emission 465 nm)をDPP-IV活性とした。

ラットあるいはヒト血漿(10倍希釈液)	2 0 μ L / ウェル
蛍光基質 (100μmo1/L)	2 0 μ L / ウェル
被験物質	2 0 μ L / ウェル
緩衝液 (0.003%Brij-35含有PBS)	<u>140μL/ウェル</u>
全量	2 0 0 μ L / ウェル

溶媒添加群に対する阻害率を算出し、 IC_{50} 値をロジスティック解析により求めた。

以上の方法により求めた本発明の血漿 DPP-IV阻害活性の I C_{50} 値を下表に示す。

	·	
実施例化合物番号	ヒト血漿DPP-IV	ラット血漿DPP-IV
一—————————————————————————————————————	阻害活性 I C _{s o} (n M)	阻害活性 I C _{5 0} (n M)
5	0.18	0.17
1 2	0.13	0.15
2 0	0.54	0.41
2 4	0.51	0.64
2 9	0.30	0.22
3 9	1. 1	0.55

8 8	4.8	6. 1
9 9	6.8	9.4
1 4 3	1. 5	2. 1
186	3. 7	4. 2
189	0.95	1. 0
2 1 2	0.45	0.75
2 4 2	0.33	0.34
279	0.73	0.79
2 9 6	1. 1	1. 9
3 0 3	0.61	1. 1

PCT/JP01/06906

WO 02/14271

なお、以下に示すように、特表平 9-5 0 9 9 2 1 号公報の化合物及びW 0 9 9 1 4 3 1 公報の化合物の血漿 D P P - I V 阻害活性は十分ではない。

公知化合物	ヒト血漿DPP-IV 阻害活性IC ₅₀ (nM)
(S) -2-シアノ-1-L-プロリルピロリジン ・塩酸塩	2. 9
3-L-プロリルー1,3ーチアゾリジン	5 3 8

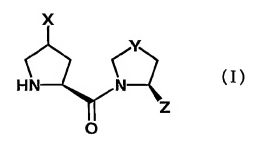
産業上の利用可能性

以上の実験例及び各種の薬理実験から、本発明化合物は、強力なDPP-IV 阻害活性を示し、糖尿病の予防、治療、又は、肥満の予防、治療に有用であるほか、HIV感染、癌転移、皮膚病、前立腺肥大症、歯根膜炎又は自己免疫疾患の 予防、治療等に有用である。

本発明は、日本で出願された特願 2000-243217 及び特願 2000-400296 を基礎としており、その内容は本明細書に全て包含されるものである。

請求の範囲

1. 一般式(I)



〔式中、Xは $-NR^1R^2$ (R^1 、 R^2 は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ 独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリ ール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか 、又は互いに結合して1~2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいても よいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を 有していてもよい芳香環が縮合していてもよく、また、このスピロサイクルはス ピロ環でもよい。)、 $-NR^3COR^4(R^3, R^4)$ は、同一又は異なっていてもよ く、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルア ルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール又 はヘテロアリールアルキルを示す。)、-NR⁵CONR⁶R⁷または-NR⁵CH $_{2}$ CH $_{2}$ NR 6 R 7 (R 5 、R 6 、R 7 は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独 立して水素原子、アルキル、アシル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル 、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを 示すか、又は R^6 、 R^7 は互いに結合して $1\sim 2$ 個の窒素原子又は酸素原子をそれ ぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサ イクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。)、 - N R⁸ $SO_{2}R^{9}$ (R^{8} 、 R^{9} は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原 子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリール アルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)、 $-OR^{10}$ 又 は $-OCOR^{11}$ (R^{10} 、 R^{11} は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロア

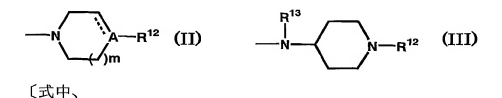
ルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。) を示し、

Yは CH_2 、CH-OH、S、S=O又は SO_2 を示し、

Zは水素原子又はシアノを示す。

なお、上記基のうち、アルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、シクロアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル及びヘテロサイクルは、それぞれ置換基を有していてもよい。〕で示されるL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

2. 一般式 (I) のXが下式



は単結合又は二重結合を示し、

 R^{12} はアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、 $-NR^{14}R^{15}$ 、 $-OR^{16}$ 、 $-COR^{17}$ 、 $-CO_2R^{18}$ 、 $-CONR^{19}R^{20}$ 又は $-SO_2R^{21}$ (R^{14} 、 R^{15} 、 R^{16} 、 R^{17} 、 R^{18} 、 R^{19} 、 R^{20} 及び R^{21} は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル又はハロアルキルを示すか、又は R^{14} と R^{15} 、 R^{19} と R^{20} はそれぞれ互いに結合して1~2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。)を示し、

R¹³ は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示し、

mは1又は2を示し、

Aは炭素原子又は窒素原子を示す。

ただし、i) Aが炭素原子を示す場合、Aは水酸基、カルボキシル又はアルコキシカルボニルで置換されていても良い。また、ii) Aが窒素原子を示す場合、

は単結合を示す。

なお、上記基のうち、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル及びヘテロサイクルはそれぞれ置換基を有していてもよい。〕から選ばれる置換基である 請求項1に記載のLープロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

3. 一般式(I)のXが下式

〔式中、R²²は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル 、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを 示し、

 R^{23} 、 R^{24} は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、ハロゲン、ハロアルキル、シアノ、ニトロ、 $-NR^{25}R^{26}$ 、 $-NHSO_2R^{27}$ 、 $-OR^{28}$ 、 $-COOR^{29}$ 、 $-CONHSO_2R^{30}$ 、 $-SO_2OR^{31}$ 、 $-SO_2R^{3}$ 2 又は $-CONR^{33}R^{34}$ (R^{25} 、 R^{26} 、 R^{27} 、 R^{28} 、 R^{29} 、 R^{30} 、 R^{31} 、 R^{32} 、 R^{33} 及び R^{34} は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、ア

ルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル又はハロアルキルを示すか、又は R²⁵ と R²⁶、 R³³ と R³⁴ はそれぞれ互いに結合して 1~2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。)を示し、

a、b、c、d、e、f、gは全て炭素原子であるか、又は、いずれか1つ又は2つが窒素原子で残りが炭素原子を示し、

nは0、1、2又は3を示し、

Aは炭素原子又は窒素原子を示す。

ただし、Aが炭素原子を示す場合、Aは水酸基、カルボキシル又はアルコキシカルボニルで置換されていても良い。

なお、上記基のうち、アルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、ヘテロサイクルは、それぞれ置換基を有していてもよい。〕から選ばれる置換基で示される請求項1又は2のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

- 4. 一般式(I)においてXの結合している不斉炭素がS配置で表され、Xが式(VI)又は(VII)の基であり、 R^{23} 、 R^{24} がそれぞれ同一又は異なってニトロ、シアノ、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、ハロゲン又はハロアルキルであり、Yが硫黄原子であり、Zが水素原子である請求項 1 から 3 のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。
- 5. 一般式(I)においてXが水酸基、置換基を有していてもよいフェニルアミノ、置換基を有していてもよい2ーピリジルアミノ、置換基を有していてもよい3ーピリダジニルアミノ、置換基を有していてもよい2ーピリミジニルアミノであり、Xの結合している不斉炭素がS配置で表される請求項1に記載のLープロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

6. 一般式 (I-a)

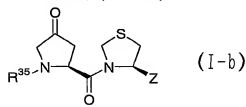
$$R^{35}$$
, N Z $(I-a)$

〔式中、Xは $-NR^1R^2$ (R^1 、 R^2 は同一又は異なっていてもよく、それぞれ独 立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリー ル、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか、 又は互いに結合してヘテロサイクルを形成してもよく、1~2個の窒素原子又は 酸素原子をそれぞれ含んでいてもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を 有していてもよい芳香環が縮合していてもよく、またこのヘテロサイクルはスピ ロ環でもよい。)、 $-NR^3COR^4(R^3, R^4$ は同一又は異なっていてもよく、 それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキ ル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール又はヘ テロアリールアルキルを示す。)、-NR⁵CONR⁶R⁷または-NR⁵CH₂C $H_{2}NR^{6}R^{7}$ (R^{5} 、 R^{6} 、 R^{7} は同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して 水素原子、アルキル、アシル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリ ール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか、 又は R^6 、 R^7 は互いに結合してヘテロサイクルを形成してもよく、 $1 \sim 2$ 個の窒 素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよく、さらに、このヘテロサイクル に置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。)、又は-NR8S $O_{2}R^{9}$ (R^{8} 、 R^{9} は同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、 アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアル キル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)を示し、YはCH $_{2}$ 、CH-OH、S、S=O又はSO₂を示し、<math>Zは水素原子又はシアノを示し、 R^{35} は $-COR^{41}$ (R^{41} は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアル キルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリー ルアルキルを示す。)又は $-COOR^{42}(R^{42}$ はアルキル、シクロアルキル、 シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘ テロアリールアルキルを示す。)を示す。なお、上記基のうち、アルキル、シク

ロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、ヘテロサイクルは、それぞれ置換基を有していてもよい。〕

で表される化合物。

7. 一般式 (I-b)



〔式中、 Z は水素原子又はシアノを示し、 R ³⁵は - C O R ⁴¹ (R ⁴¹は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)又は - C O O R ⁴ ² (R ⁴²はアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)を示す。なお、上記基のうち、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキルは、それぞれ置換基を有していてもよい。〕で表される化合物。

- 8. 請求項 $1 \sim 5$ のいずれかに記載のL プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩と薬理学上許容しうる担体とを含有する医薬組成物。
- 9. 請求項 $1 \sim 5$ のいずれかに記載のL プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩を有効成分とする<math>DPP IV阻害薬。
- 10. 請求項 $1\sim 5$ のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩を有効成分とするDPP-IVが関与する疾患の治療剤。
- 11. 前記疾患が糖尿病、肥満、HIV感染、癌転移、皮膚病、前立腺肥大症、 歯根膜炎又は自己免疫疾患によるものである請求項10に記載の治療剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/06906

A61K31/401, 454, 4439, 427, A61P43/00, 3/10, 3/04, 31/				
According to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC			
B. FIELDS SEARCHED				
A61K31/401, 454, 4439, 427,	d by classification symbols) 7D417/14, C07D498/04, C07D487/04, 4709, 5377, 438, 496, 506, 517, 5025, 551, 18, 35/04, 17/00, 13/08, 1/02, 37/06			
Documentation searched other than minimum documentation to t				
Electronic data base consulted during the international search (na CA (STN), REGISTRY (STN), WPIDS (S				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category* Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.			
WO 99/61431 A (Probiodrug Gese Arzneimittelforschung mbH), 02 December, 1999 (02.12.99), the whole document & EP 1082314 A				
Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document published prior to the international filing date but later than the priority date and not in conflict with the application but cite understand the principle or theory underlying the invention can considered novel or cannot be considered to involve an invention can document of particular relevance; the claimed inventi				
Date of the actual completion of the international search 03 September, 2001 (03.09.01) Name and mailing address of the ISA/	Date of mailing of the international search report 18 September, 2001 (18.09.01)			
Japanese Patent Office	Authorized officer			
Facsimile No.	Telephone No.			

	15000000000000000000000000000000000000	国际山腹笛号	PCI/JP0	1/06906
Int cl ⁷ C07D 07D487/04, A6	分類(国際特許分類(IPC)) 207/16, C07D401/ 1K31/401, 454, 44 551, A61P43/00,3/10,3/04,31	39, 427, 470	9, 5377, 4	
07D487/04, A6	国際特許分類(IPC)) 207/16, C07D401/ 1K31/401, 454, 44 551, A61P43/00,3/10,3/04,3)	39, 427, 470	9, 5377, 4	498/04, C 38, 496, 5
最小限資料以外の資料で調	査を行った分野に含まれるもの		- 22	
	·			
国際調査で使用した電子デー	ータベース(データベースの名称、	、調査に使用した用語)		
CA (STN), RE	GISTRY (STN), WPII	DS (STN)		
C. 関連すると認められ	ろ文献	······································		
引月文献の	歌名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する領	所の表示	関連する請求の範囲の番号
I	9/61431 A (7° ¤^) 99 (02.12.99) A		• •	1-11
	*	·		
□ C欄の続きにも文献が	列挙されている。	□ パテントファ	ミリーに関する別	紙を参照。
もの 「E」国際出願日前の出願さ 以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を打 日若しくは他の特別が 文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使月	是起する文献又は他の文献の発行 な理由を確立するために引用する	の理解のために 「X」特に関連のある の新規性又は近 「Y」特に関連のある 上の文献との、	は優先日後に公表である。 は優先日後に公表である。 はのではなるのでである。 ものであって、 を大献であってと考さる。 はながまるとって、 はないと考える。 はないと考える。	発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに
国際調査を完了した日	03.09.01	国際調査報告の発送を	18.09.	01
国際調査機関の名称及びあ 日本国特許庁(IS 郵便番号100	SA/JP) D-8915	特許庁審査官(権限の 内藤 伸一	かある職員)	4P 8615
東京都千代田区霞太	7 関三丁目4番3号	電話番号 03-35	81-1101	内線 3492